

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

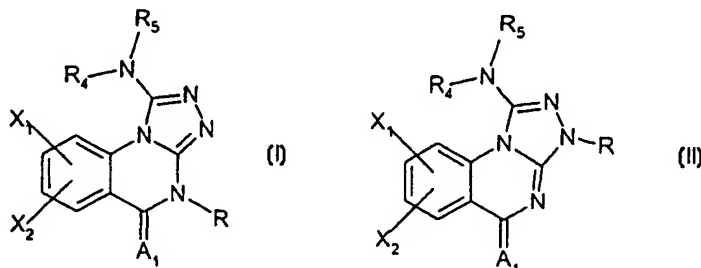


DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁷ : C07D 487/04, A61K 31/505		A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 00/66584 (43) Date de publication internationale: 9 novembre 2000 (09.11.00)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR00/01174			(81) Etats désignés: AE, AG, AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
(22) Date de dépôt international: 28 avril 2000 (28.04.00)			
(30) Données relatives à la priorité: 99/05398 28 avril 1999 (28.04.99) FR			
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): WARNER-LAMBERT COMPANY [US/US]; 201 Tabor Road, Morris Plains, NJ 07950 (US).			
(72) Inventeurs; et			Publiée
(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GAUDILLIERE, Bernard [FR/FR]; 28, rue de Zillina, F-92000 Nanterre (FR). LAVALETTE, Rémi [FR/FR]; 5, rue Léontine Sohier, F-91160 Longjumeau (FR). ANDRIANJARA, Charles [FR/FR]; 3, rue Auguste Daix, F-94260 Fresnes (FR). BREUZARD, Francine [FR/FR]; 42, rue Fontaine Cornaille, F-91400 Quincy sous Senart (FR).			Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.
(74) Mandataires: POCHART, François etc.; Cabinet Hirsch-Desrousseaux-Pochart, 34, rue de Bassano, F-75008 Paris (FR).			

(54) Title: 1-AMINO TRIAZOLO[4,3-a] QUINAZOLINE-5-ONES AND OR -5-THIONES INHIBITING PHOSPHODIESTERASE IV

(54) Titre: 1-AMINO TRIAZOLO[4,3-a] QUINAZOLINE-5-ONES ET/OU -5-THIONES INHIBITRICES DE PHOSPHODIESTERASES IV



(57) Abstract

The invention relates to triazolo[4,3-a]quinazoline-5-ones and/or 5-thiones of formula (I) or (II), whereby (I) and (II) are position isomers of group R on nitrogen 3 or 4. Optionally, the invention also relates to the racemic forms, isomers and pharmaceutically acceptable salts thereof. The invention further relates to a method for the production thereof and to compositions containing said derivatives. The compounds act as inhibitors of phosphodiesterase IV (PDE-4).

(57) Abrégé

La présente invention concerne des dérivés de Triazolo[4,3-a]quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones de formule (I) ou (II): (I) et (II) étant des isomères de position du groupe R sur les azotes 3 ou 4, et éventuellement leurs formes racémiques et leurs isomères, ainsi que leur sels pharmaceutiquement acceptables, leur procédé de préparation et les compositions en contenant. Ces composés sont des inhibiteurs des phosphodiésterases 4 (PDE-4).

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	ML	Mali	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MN	Mongolie	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MR	Mauritanie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MW	Malawi	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MX	Mexique	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	NE	Niger	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NL	Pays-Bas	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NO	Norvège	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NZ	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Cameroun	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CN	Chine	KZ	Kazakhstan	RO	Roumanie		
CU	Cuba	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
DK	Danemark	LR	Libéria	SG	Singapour		
EE	Estonie						

1-AMINO TRIAZOLO[4,3-a] QUINAZOLINE-5-ONES ET/OU -5-THIONES INHIBITRICES DE PHOSPHODI-ESTERASES IV

Domaine de l'invention

5 La présente invention est relative à de nouvelles triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones utiles pour la préparation de médicaments permettant de traiter des affections relevant d'une thérapie par un inhibiteur de phosphodiésterases 4. Ces médicaments sont utiles notamment comme anti-inflammatoires, anti-allergiques, bronchodilatateurs, anti-asthmatiques, ou inhibiteurs de TNF α .

10

Arrière-plan technologique de l'invention

L'adénosine 3', 5'-monophosphate cyclique (AMPc) est un second messager intracellulaire ubiquitaire, intermédiaire entre un premier messager (hormone, neurotransmetteur, ou autacoïde) et les réponses fonctionnelles cellulaires : le premier messager stimule l'enzyme 15 responsable de la synthèse de l'AMPc ; l'AMPc intervient alors, selon les cellules en cause, dans de très nombreuses fonctions : métaboliques, contractiles, ou sécrétaires.

Les effets de l'AMPc prennent fin lorsqu'il est dégradé par les phosphodiésterases des nucléotides cycliques, enzymes intracellulaires qui catalysent son hydrolyse en adénosine 5'-monophosphate inactive.

20 On distingue chez les mammifères au moins sept grandes familles de phosphodiésterases des nucléotides cycliques (PDE) numérotées de 1 à 7 selon leur structure, leur comportement cinétique, leur spécificité de substrat, ou leur sensibilité à des effecteurs (Beavo J.A. *et al.* (1990) Trends Pharmacol. Sci. 11, 150-155. Beavo J.A. *et al.* (1994) Molecular Pharmacol. 46, 399-405). Les PDE4 sont spécifiques de l'AMPc.

25 Des composés inhibiteurs non spécifiques de phosphodiésterases sont connus, qui inhibent plusieurs familles d'enzymes. C'est le cas de certaines méthylxanthines comme la théophylline. Ces composés ont un index thérapeutique faible, notamment en raison de leur action sur des types de PDE présents dans des cellules autres que les cellules cibles. A l'inverse, certaines familles de PDE peuvent être inhibées sélectivement par divers agents 30 pharmacologiques : l'hydrolyse des nucléotides cycliques est ralentie et donc leur concentration augmente dans les seules cellules où se trouve le type de PDE sensible à l'inhibiteur.

Un intérêt particulier se manifeste pour les phosphodiésterases 4 (PDE4), qui ont été identifiées dans de nombreux tissus dont le système nerveux central, le cœur, l'endothélium

vasculaire, le muscle lisse vasculaire et celui des voies aériennes, les lignées myéloïdes et lymphoïdes.

Une augmentation de l'AMPc dans les cellules impliquées dans l'inflammation inhibe leur activation : inhibition de la synthèse et de la libération de médiateurs au niveau des 5 mastocytes, des monocytes, des polynucléaires éosinophiles et basophiles, inhibition du chimiotactisme et de la dégranulation des polynucléaires neutrophiles et éosinophiles, inhibition des divisions et de la différenciation des lymphocytes.

Les cytokines, notamment TNF et interleukines, produites par différents types de leukocytes comme les lymphocytes T et les polynucléaires éosinophiles, jouent un rôle important dans le 10 déclenchement des manifestations inflammatoires en particulier en réponse à une stimulation par un allergène au niveau des voies respiratoires.

D'autre part, l'AMPc diminue le tonus des fibres musculaires lisses des voies aériennes ; les inhibiteurs de PDE4 déterminent une bronchorelaxation.

La pneumopathie obstructive chronique (chronic obstructive pulmonary disease ou COPD 15 en anglais) est une pathologie chronique, d'évolution lente, se caractérisant par l'obstruction des voies respiratoires (associée à une inflammation des voies respiratoires et à une numération élevée des neutrophiles). L'altération de la fonction pulmonaire est en grande partie irréversible (bien que des améliorations soient possibles avec un traitement par des bronchodilatateurs).

20 La présentation clinique de la pneumopathie obstructive chronique peut varier selon la gravité de l'atteinte, allant d'une simple bronchite chronique non invalidante à un état très invalidant à type d'insuffisance respiratoire chronique. Les caractéristiques cliniques principales des patients souffrant d'une pneumopathie obstructive chronique sont la bronchite chronique et/ou l'emphysème (associés à une inflammation des voies respiratoires et/ou une numération élevée des neutrophiles).

Au cours de ces dernières années, des inhibiteurs sélectifs de la phosphodiésterase 4 de seconde génération ont été proposés en tant qu'agents potentiellement efficaces dans le traitement de la pneumopathie obstructive chronique. Voir, entre autres, Doherty, *Chemical Biology* 1999, 3:466-473 ; Mohammed et al, *Anti-inflammatory & 30 Immunodilatory Investigational Drugs* 1999 1(1) :1-28 ; Schmidt et al, *Clinical and Experimental Allergy*, 29, supplement 2, 99-109.

Ariflo, un inhibiteur de la PDE 4 actif par voie orale, a été proposé pour le traitement de la pneumopathie obstructive chronique. Voir, entre autres : Nieman et al, *Am J Respir Crit Care Med* 1998, 157 :A413 ; Underwood et al, *Eur Respir J* 1998, 12 :86s ; Compton et al,

Am J Respir Crit Care Med 1999, 159 :A522. Voir également l'exposé oral de Compton lors de la réunion de l'"European Respiratory Society" qui s'est tenue à Madrid, le 12 octobre 1999, ainsi que celui de Torphy et Underwood lors du 4^{ème} congrès mondial sur l'inflammation qui s'est tenu à Paris, du 27 au 30 juin 1999. Ariflo est actuellement à 5 l'étude, dans des essais cliniques de phase III, pour le traitement de la pneumopathie obstructive chronique.

Toutefois, il convient de préciser qu'Ariflo présente quelques inconvénients. En effet, des effets indésirables significatifs, de type nausées et vomissements, ont été rapportés après administration d'une dose de 20 mg en prise unique. Voir Murdoch et al, Am J Respir Crit 10 Care Med 1998, 157 :A409. L'apparition d'effets indésirables à des doses si faibles limitera le recours à Ariflo et empêchera l'utilisation de formes pharmaceutiques à dosage unique quotidien, conduisant ainsi à l'inconfort du patient.

L'ostéoporose est une maladie se caractérisant par une diminution de la masse osseuse et la perte de l'architecture squelettique, entraînant ainsi la fracture de l'os. Un grand nombre de 15 femmes, au stade de la post-ménopause, souffrent de cette maladie et le nombre des patients ne cesse de croître.

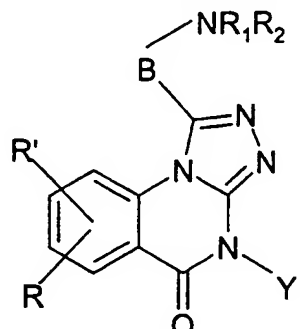
Il existe deux types de cellules distinctes dans l'os : les ostéoblastes, qui participent à la formation de l'os ; et les ostéoclastes, qui jouent un rôle dans la résorption osseuse. Plus 20 particulièrement, la masse osseuse résulte de la somme de la formation de l'os par les ostéoblastes et de la résorption de l'os par les ostéoclastes. Par conséquent, les molécules inhibant la résorption osseuse induite par les ostéoclastes sont efficaces dans le traitement de l'ostéoporose. La calcitonine, les biphosphonates et vraisemblablement les estrogènes sont des agents luttant contre la résorption et ils sont utilisés en clinique. Les molécules 25 stimulant la formation de l'os par les ostéoblastes constituent également des agents prometteurs dans le traitement de l'ostéoporose. Voir aussi, Yoshihiro et al. Jpn. J. Pharmacolog. 1999, 79, 477 – 483.

Depuis quelques années une recherche extensive a été menée pour l'obtention et la mise au point d'inhibiteurs puissants de PDE4. Elle s'avère difficile du fait que beaucoup des 30 inhibiteurs potentiels de PDE4 ne sont pas dénués d'activité sur les phosphodiésterases des autres familles.

A ce jour, le manque de sélectivité des inhibiteurs de PDE4 représente donc un problème important, étant donné l'étendue des fonctions régulées par l'AMPc. Il existe donc un besoin

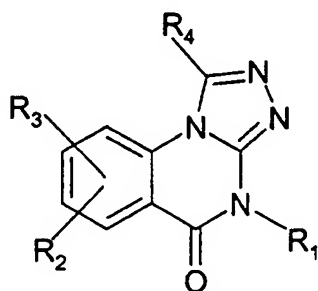
pour des inhibiteurs puissants et sélectifs de PDE4, c'est-à-dire n'ayant pas d'action vis-à-vis des PDE appartenant à d'autres familles.

Le brevet européen EP 0076199 décrit des composés ayant la formule générale suivante :



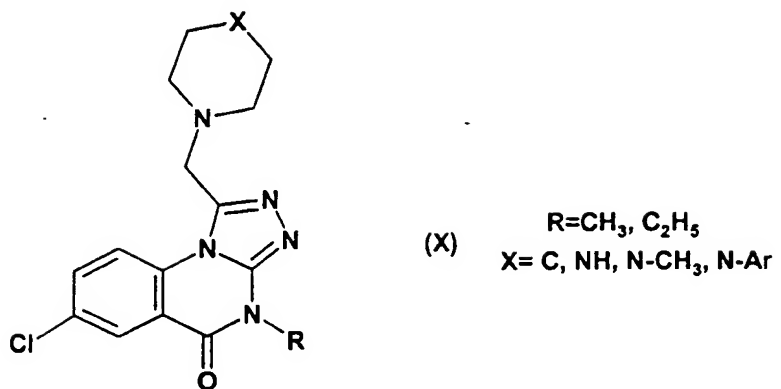
5 dans laquelle R et R', identiques ou différents, représentent H, halogène, alkyle C₁₋₃, alcoxy ou nitro ; Y représente un groupe alkyle, cycloalkyle C₃₋₈, alkenyle C₂₋₄, aryle ou aralkyle et B représente (CH₂)_n avec n = 1, 2, 3 ou CH(CH₃). L'utilisation de ces composés est proposée pour le traitement de l'asthme, la bronchite et les désordres allergiques.

10 Le brevet DDR158549 décrit des composés ayant la formule générale suivante :



dans laquelle R₁ représente H, alkyle ou aryle ; R₂ et R₃ représentent H, alkyle, halogène, OH, SH, O-alkyle, S-alkyle ; R₄ représente H, alkyle, halogénoalkyle, OH, SH, O-alkyle, S-alkyle, SO₂-alkyle, NH₂, SCN, aryle, (CH₂)_nCOOalkyle et n = 0 à 2. L'utilisation de ces 15 composés est proposée à titre de diurétiques et d'antianaphylactiques.

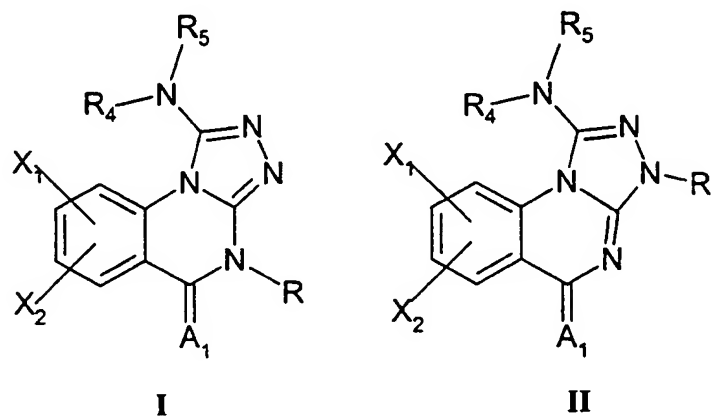
Ram et al., dans J.Prakt.Chem, 1990, 332(5), 629-39 décrivent des composés ayant la formule générale suivante :



L'utilisation de ces composés est proposée pour le traitement de l'hypertension.

5 Sommaire de l'invention

L'invention concerne les triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones de formule I ou II :

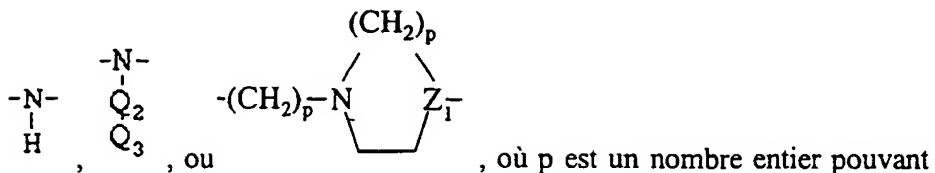


10 I et II étant des isomères de position du groupe R sur les azotes 3 ou 4, dans lesquelles :

15 - A_1 est O ou S ;

- X_1 et X_2 , semblables ou différents, représentent :

- hydrogène, hydroxy, halogène, amino, nitro, mercapto, cyano, carboxy,
- alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-S(O)_mR_8$ dans lequel m est 0, 1 ou 2 et R_8 est un alkyle inférieur, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes,
- $-CO-Q_1-Q_2-Q_3$ dans lequel :
 - $-Q_1-$ est : une liaison de valence simple, $-O-$,

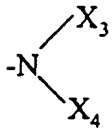


- Q_2 - est :

a) $-(CH_2)_q-$, q étant égal à 0, 1, 2, 3, ou 4, ou

5 b) $-(CH_2-CH_2-O)_r-$, r étant égal à 2, 3, ou 4, et

- Q_3 est : -H, -OH, alkoxy inférieur, -O-CO- X_3 -NH X_3 ou



dans lequel X_3 et X_4 , semblables ou différents, représentent un groupement alkyle inférieur, X_3 et X_4 pouvant être liés pour former un cycle, comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N,

10 - -NH-R₁ dans lequel R₁ représente un groupement alkyle inférieur, éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi halogène, hydroxy, cyano, alkoxy inférieur ou -CO-Q₁-Q₂-Q₃, ou

- -NR₂R₃ dans lequel R₂ et R₃, semblables ou différents, représentent un alkyle inférieur, éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements hydroxy, halogène, cyano, alkoxy inférieur ou -CO-Q₁-Q₂-Q₃, R₂ et R₃ pouvant être liés pour former un cycle, comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alkoxy inférieur ou -CO-Q₁-Q₂-Q₃;

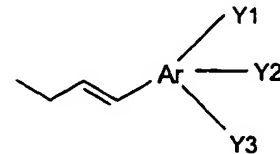
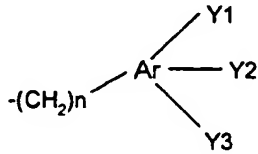
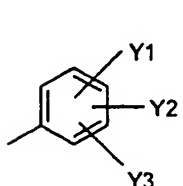
15

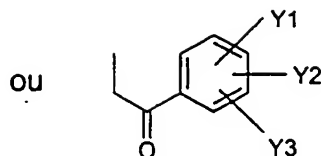
20

- R représente :

- alkyle inférieur, alcényle inférieur, alcynyle inférieur, aryl alcynyle, 2-, 3- ou 4-pyridylalkyle

éventuellement substitué par un alkyle inférieur, un alkoxy inférieur, un





dans lesquels :

- n est un nombre entier de 1 à 5,
- Ar est un cycle aromatique comprenant 5 ou 6 atomes incluant de 0 à 3 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N.
- Y1, Y2 et Y3, semblables ou différents représentent :
 - hydrogène, hydroxy, mercapto, amino, nitro, halogène, -NHR₁, -NHR₂R₃, -(CH₂)_sCN, -(CH₂)_sCO-Q₁-Q₂-Q₃ dans lesquels s est un nombre entier de 0 à 6 ;
 - alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou -S(O)_mR₈ dans lequel m est 0, 1 ou 2 et R₈ est un alkyle inférieur, chacun pouvant être éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes halogènes ; et

15

- R₄ et R₅, représentent :

- alkyle inférieur lorsque R₄ et R₅ sont semblables, aralkyle, cycloalkyle ou cycloalkyl alkyle, lorsque R₄ et R₅ sont différents,
- alkyle inférieur, R₄ et R₅ pouvant être liés pour former un cycle saturé ou comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement substitué par un alkyle inférieur, un hydroxy ou un alkoxy inférieur ou ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur, phényle alkyle ou CO-Q₁-Q₂-Q₃, deux des atomes du cycle ainsi formé pouvant également faire partie d'un autre cycle choisi parmi phényle ou hétéroaryle comportant de 4 à 8 atomes incluant 1 à 4 hétéroatomes ;

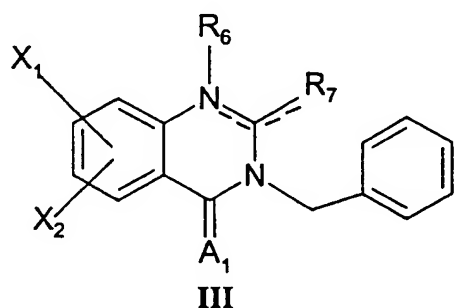
éventuellement leurs formes racémiques et leurs isomères, ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

30

Les composés de la présente invention sont utiles à titre d'inhibiteurs, notamment d'inhibiteurs sélectifs, de l'enzyme phosphodiésterase, et plus particulièrement l'enzyme PDE4.

5 L'invention concerne également des composés utilisés principalement à titre d'intermédiaires de synthèse des composés de formule I ou II.

Une première série d'intermédiaires comprend les composés ayant la formule générale III suivante :

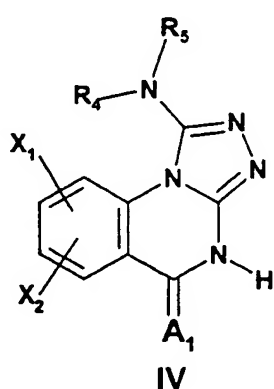


10 dans laquelle :

- X_1 , X_2 et A_1 sont tels que définis précédemment ;
- les traits pointillés représentent des doubles liaisons optionnelles ;
- R_6 est hydrogène ; et
- R_7 est S ou hydrazino ;

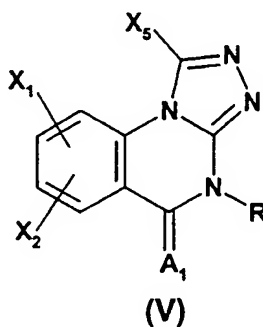
15 R_7 pouvant être lié à l'azote en R_6 pour former un cycle, particulièrement un triazole, éventuellement substitué par un groupement thioalkyle inférieur, mercapto ou halogène.

Une deuxième série d'intermédiaires comprend les composés ayant la formule générale IV suivante :



dans laquelle X_1 , X_2 , A_1 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment.

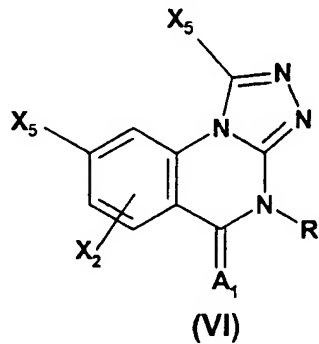
Une troisième série d'intermédiaires comprend les composés ayant la formule générale V suivante :



5

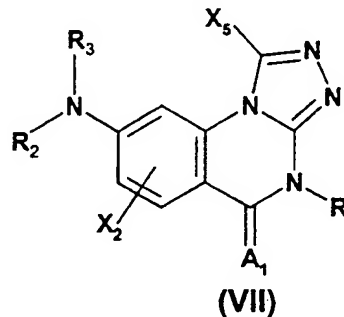
dans laquelle X_1 , X_2 , A_1 et R sont tels que définis précédemment et X_5 est un groupement halogène, particulièrement F, Br ou Cl, $-OCOX_7$, $-OSO_2X_7$ ou $-SO_2X_7$ dans lesquels X_7 est un groupement alkyle inférieur ou aryle.

10 Une quatrième série d'intermédiaires comprend les composés ayant la formule générale VI suivante :



dans laquelle X_2 , X_5 , A_1 et R sont tels que définis précédemment.

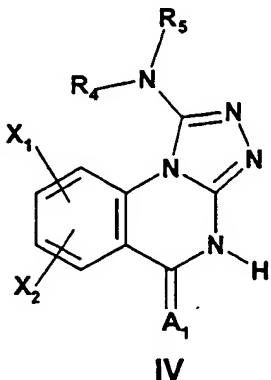
15 Une cinquième série d'intermédiaires comprend les composés ayant la formule générale VII suivante :



dans laquelle X_2 , A_1 , R_2 et R_3 sont tels que définis précédemment X_5 est un groupement halogène, particulièrement F, Br ou Cl, $-OCOX_7$, $-OSO_2X_7$ ou $-SO_2X_7$ dans lesquels X_7 est un groupement alkyle inférieur ou aryle.

5

L'invention concerne également un procédé de fabrication des composés de formule I et II. Le procédé est caractérisé en ce qu'il comprend la réaction d'un composé de formule



générale IV :

dans laquelle X_1 , X_2 , A_1 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment,

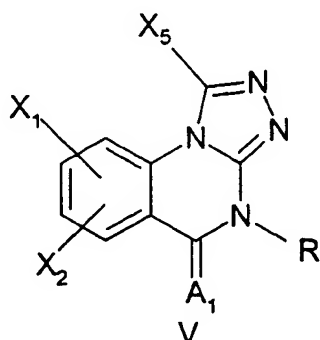
10 avec un composé de formule générale



dans laquelle R est tel que défini précédemment et X' est un groupement halogène, particulièrement F, Br ou Cl, $-OCOX_7$ ou $-OSO_2X_7$ dans lesquels X_7 est un groupement alkyle inférieur ou aryle ;

15 pour obtenir un mélange des composés de formule générale I et II qui sont ensuite éventuellement séparés.

Les composés de formule générale I peuvent également être préparés par un procédé caractérisé en ce qu'il comprend la réaction d'un composé de formule V :



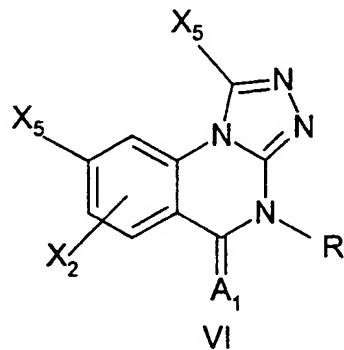
dans laquelle X_1 , X_2 , A_1 et R sont tels que définis précédemment et X_5 est un groupement halogène, particulièrement F, Br ou Cl, $-OCOX_7$, $-OSO_2X_7$ ou $-SO_2X_7$, dans lesquels X_7 est un groupement alkyle inférieur ou aryle ;

5 avec un composé de formule générale :



dans laquelle R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment, pour obtenir un composé de formule générale I.

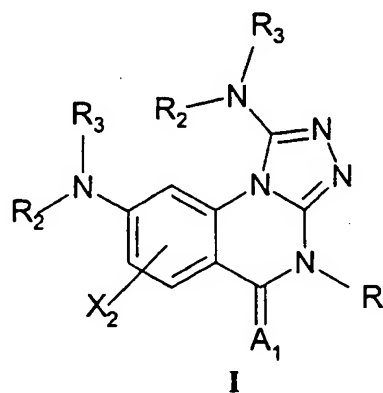
De façon particulière, lorsque X_1 est $-NR_2R_3$ et $-NR_2R_3$ et $-NR_4R_5$ sont identiques, les 10 composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en faisant réagir un composé de formule générale VI :



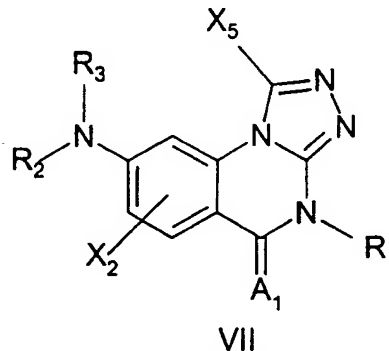
dans laquelle X_2 , X_5 , A_1 et R sont tels que définis précédemment, avec un composé de formule générale :

15 HNR_2R_3

dans laquelle R_2 et R_3 sont tels que définis précédemment, pour obtenir un composé de formule générale (I) :



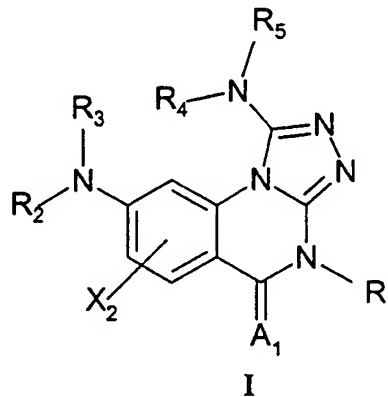
Egalement de façon particulière, lorsque X_1 est $-NR_2R_3$ et $-NR_2R_3$ et $-NR_4R_5$ sont différents, les composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en faisant réagir un composé de formule générale VII :



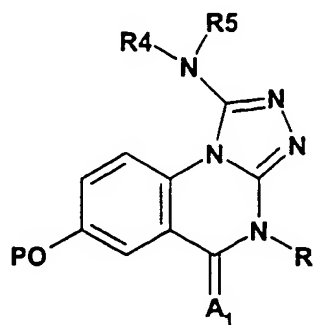
5 dans laquelle X_2 , X_5 , A_1 , R , R_2 et R_3 sont tels que définis précédemment,
avec un composé de formule générale :



dans laquelle R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment,
pour obtenir un composé de formule générale (I) :



10 Egalement de façon particulière, lorsque X_1 est H et X_2 est OH, les composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en soumettant un composé de formule générale Ia₁ :



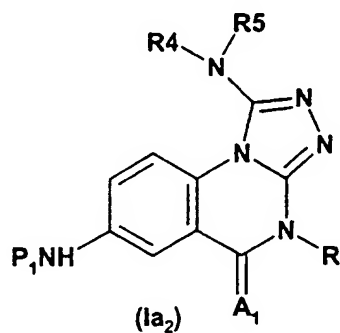
(Ia₁)

dans laquelle A_1 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment et P est un groupement protecteur,

à des conditions permettant l'élimination du groupement protecteur P pour obtenir un composé de formule générale I.

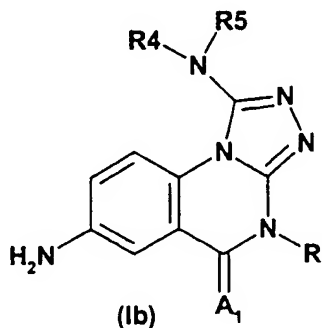
5

Egalement de façon particulière, lorsque X_1 est H et X_2 est NH_2 , les composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en soumettant un composé de formule générale Ia₂ :



10 dans laquelle A_1 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment et P_1 est un groupement protecteur,
à des conditions permettant l'élimination du groupement protecteur P_1 pour obtenir un composé de formule générale I.

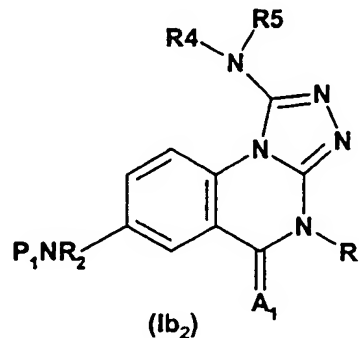
15 Egalement de façon particulière, lorsque X_1 est H et X_2 est NHR_2 dans lequel R_2 est tel que défini précédemment, les composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en faisant réagir un composé de formule générale Ib :



dans laquelle A_1 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment,

avec un composé de formule R_2X_5 dans laquelle R_2 et X_5 sont tels que définis précédemment, pour obtenir un composé de formule générale I.

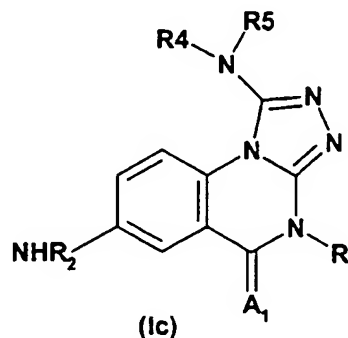
De plus, lorsque X_1 est H et X_2 est NHR_2 dans lequel R_2 est tel que défini précédemment, 5 les composés de formule I répondant à cette définition peuvent également être obtenus en soumettant un composé de formule générale Ib₂ :



dans laquelle A_1 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment et P_1 est un groupement protecteur,

10 à des conditions permettant l'élimination du groupement protecteur, pour obtenir un composé de formule générale I.

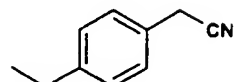
Egalement de façon particulière, lorsque X_1 est H et X_2 est NR_2R_x dans lequel R_2 est tel que défini précédemment et R_x , représente R_2 ou R_3 tels que définis précédemment, les 15 composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en faisant réagir un composé de formule générale Ic :



dans laquelle A_1 , R , R_2 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment,

avec un composé de formule $R_x X_5$ dans laquelle R_x et X_5 sont tels que définis précédemment, pour obtenir un composé de formule générale I.

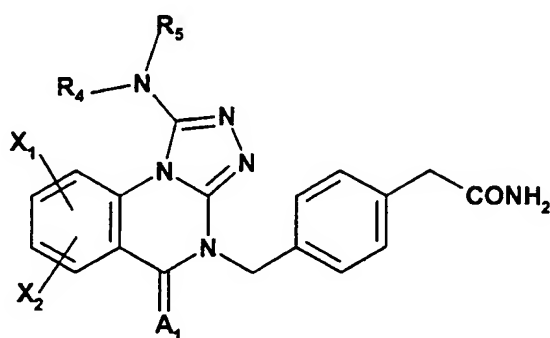
Egalement de façon particulière, lorsque R est



5

les composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en déshydratant un composé de formule générale Ig :

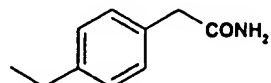
10



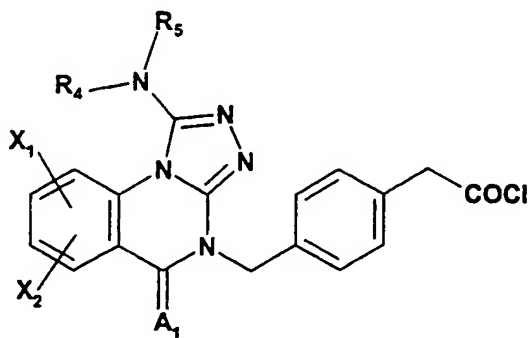
(Ig)

dans laquelle X_1 , X_2 , A_1 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment, pour obtenir le composé de formule générale I.

Egalement de façon particulière, lorsque R est



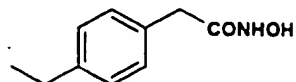
15 les composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en faisant réagir un composé de formule générale If :



(If)

dans laquelle X_1 , X_2 , A_1 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment, avec de l'ammoniaque pour obtenir le composé de formule générale I.

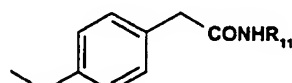
Egalement de façon particulière, lorsque R est



5

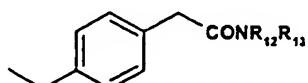
les composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en faisant réagir un composé de formule générale If avec de l'hydroxylamine pour obtenir le composé de formule générale I.

10 Egalement de façon particulière, lorsque R est



les composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en faisant réagir un composé de formule générale If avec le composé de formule $R_{11}NH_2$ dans laquelle R_{11} a la même signification que R_2 , pour obtenir le composé de formule générale I.

15 Egalement de façon particulière, lorsque R est



les composés de formule I répondant à cette définition peuvent être obtenus en faisant réagir un composé de formule générale If avec le composé de formule $HNR_{12}R_{13}$ dans laquelle R_{12} et R_{13} ont la même signification que R_4 et R_5 respectivement, pour obtenir le composé de formule générale I.

20

L'invention concerne également une composition pharmaceutique comprenant un composé de formule I ou II et un excipient acceptable en pharmacie.

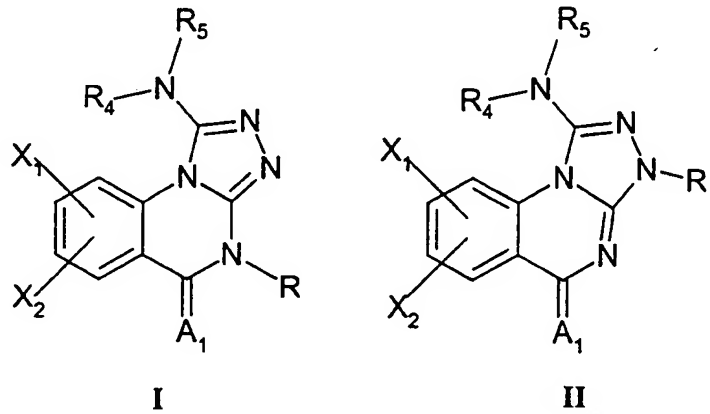
25 L'invention concerne également l'utilisation d'un composé de formule I ou II pour la préparation d'un médicament destiné au traitement d'une maladie ou d'une affection

relevant d'une thérapie par l'inhibition de phosphodiestérases, et plus particulièrement de la PDE4.

L'invention concerne également une méthode de traitement d'une maladie ou d'une 5 affection relevant d'une thérapie par l'inhibition de phosphodiestérases, et plus particulièrement de la PDE4, ladite méthode comprenant l'administration à un patient d'une concentration efficace d'un composé de formule I ou II.

10 **Description détaillée de l'invention**

La présente invention concerne donc les composés de formule générale I ou II :



dans lesquels X_1 , X_2 , A_1 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment.

15 L'invention concerne particulièrement les composés de formule générale I ou II dans lesquels :

A_1 représente un atome d'oxygène ;

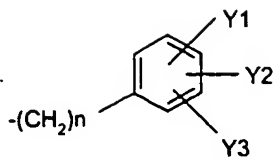
X_1 représente un atome d'hydrogène et X_2 est un groupement halogène, amino, alkyle

20 inférieur, hydroxy ou $-NHR_1$, R_1 étant tel que défini précédemment.

R représente :

- un groupement alkyle inférieur, alcényle inférieur, aryl alcynyle, 2-, 3- ou 4-pyridylalkyl éventuellement substitué sur le noyau pyridine par un alkyle inférieur, un halogène ou un

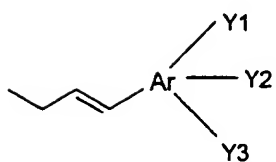
25 hydroxy ;



dans lequel :

- n est un nombre entier de 1 à 3,
- Y1, Y2 et Y3 représentent chacun un atome d'hydrogène ou un groupement alcoxy inférieur, plus particulièrement méthoxy,
- 5 - Y1 et Y2 représentent chacun un atome d'hydrogène et Y3 représente un groupement alcoxy inférieur, un groupement amino, nitro, hydroxy, un groupement $-(CH_2)_sCO-Q_1-Q_2-Q_3$, un groupement $(CH_2)_s-CN$ dans lesquels s, Q_1 , Q_2 , Q_3 sont tels que définis précédemment, ou un groupement alkyle inférieur éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, la position particulièrement préférée du substituant Y3 étant la position 4, ou,
- Y1 représente un atome d'hydrogène et Y2 et Y3, semblables ou différents, représentent un groupement hydroxy, halogène ou alcoxy inférieur, ou

15



dans lequel :

- Ar est tel que défini précédemment ;
- Y1, Y2 et Y3 représentent chacun un atome d'hydrogène, ou
- 20 - Y1 et Y2 représentent chacun un atome d'hydrogène et Y3 est alcoxy inférieur ou halogène ;

R₄ et R₅, représentent :

- alkyle inférieur lorsque R₄ et R₅ sont semblables, aralkyle, cycloalkyle ou cycloalkyl alkyle, lorsque R₄ et R₅ sont différents,
- 25 - alkyle inférieur, R₄ et R₅ pouvant être liés pour former un cycle saturé ou comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement substitué par un

alkyle inférieur, un hydroxy ou un alkoxy inférieur ou ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur, phényle alkyle ou $\text{CO-Q}_1\text{-Q}_2\text{-Q}_3$, deux des atomes du cycle ainsi formé pouvant également faire partie d'un autre cycle choisi parmi phényle ou hétéroaryle comportant de 4 à 5 atomes incluant 1 à 4 hétéroatomes ;

L'invention concerne plus particulièrement les composés de formule générale I dans lesquels :

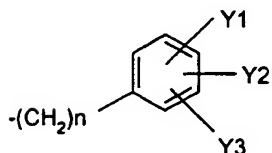
10

X_1 représente un atome d'hydrogène,

X_2 représente un groupement halogène, amino, alkyle inférieur, hydroxy ou --NHR_1 ;

R représente :

15



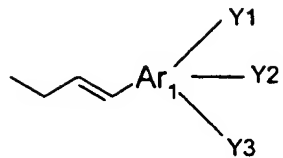
dans lequel :

20

- n est un nombre entier de 1 à 3,
- Y_1 , Y_2 et Y_3 représentent chacun un atome d'hydrogène ou un groupement alcoxy inférieur, plus particulièrement méthoxy et en particulier le 3, 4, 5-triméthoxy,
- Y_1 et Y_2 représentent chacun un atome d'hydrogène et Y_3 représente un groupement alcoxy inférieur, amino, nitro, ou hydroxy, un groupement alkyle inférieur éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un groupement $-(\text{CH}_2)_s\text{CO-Q}_1\text{-Q}_2\text{-Q}_3$ dans lequel s est 0 ou 1, Q_1 est O, -NH- ou une liaison de valence, Q_2 est $-(\text{CH}_2)_q-$, q étant égal à 0, 1, 2, 3 ou 4 et Q_3 est H, OH ou $-\text{NX}_3\text{X}_4$ dans lequel X_3 et X_4 sont tels que définis précédemment, un groupement $(\text{CH}_2)_s\text{-CN}$ dans lequel s est 0 ou 1, la position particulièrement préférée du substituant Y_3 étant la position 4, ou
- Y_1 représente un atome d'hydrogène et Y_2 et Y_3 , semblables ou différents, représentent un groupement hydroxy, halogène ou alcoxy inférieur; ou

25

30



dans lequel :

5

- Ar₁ est un cycle aromatique comprenant 6 atomes pouvant inclure un atome d'azote en position 2, 3 ou 4 et de préférence en position 3 ;
- Y₁, Y₂ et Y₃ représentent chacun un atome d'hydrogène, ou
- Y₁ et Y₂ représentent chacun un atome d'hydrogène et Y₃ est un groupement alcoxy inférieur ou un groupement halogène lorsque Ar₁ ne comprend pas d'atome d'azote ; et

10

R₄ et R₅, représentent :

15

20

25

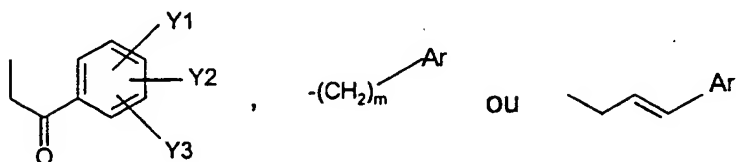
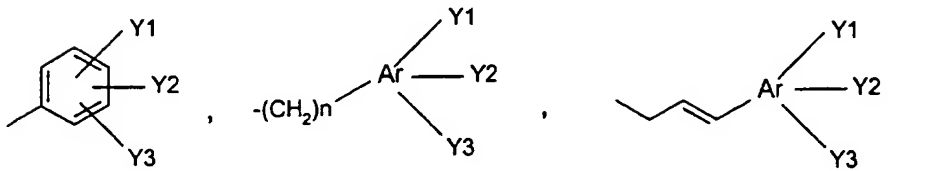
- alkyle inférieur lorsque R₄ et R₅ sont semblables, aralkyle, cycloalkyle ou cycloalkyl alkyle, lorsque R₄ et R₅ sont différents,
- alkyle inférieur, R₄ et R₅ pouvant être liés pour former un cycle saturé ou comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement substitué par un alkyle inférieur, un hydroxy ou un alkoxy inférieur ou ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alkoxy inférieur, phényle alkyle ou CO-Q₁-Q₂-Q₃, deux des atomes du cycle ainsi formé pouvant également faire partie d'un autre cycle choisi parmi phényle ou hétéroaryle comportant de 4 à 8 atomes incluant 1 à 4 hétéroatomes ;

L'invention concerne également des composés de formule générale I ou II dans lesquels :

X₁, X₂, A₁, R₄ et R₅ sont tels que définis dans le sommaire de l'invention ; et

30 R représente :

- alcynyle inférieur, aryl alcynyle, 2-, 3- ou 4-pyridylalkyle éventuellement substitué par un alkyle inférieur, un alcoxy inférieur, un groupement hydroxy ou halogène ,



5 dans lesquels :

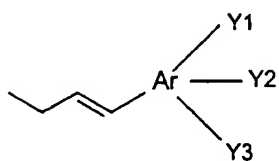
- n est un nombre entier de 1 à 5 et m est un nombre entier de 3 à 5 ;
- Ar est un cycle aromatique comprenant 5 ou 6 atomes incluant de 0 à 3 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N ;
- Y1, Y2 et Y3, semblables ou différents représentent :

10 - hydroxy, mercapto, amino, nitro, halogène, $-(CH_2)_sCO-Q_1-Q_2-Q_3$, $(CH_2)_s-CN$, dans lesquels s est un nombre entier de 0 à 6, alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou thioalkyle inférieur, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes.

15 Dans une autre de ses réalisations, la présente invention concerne des composés de formule générale I ou II dans lesquels :

X_1 , X_2 , R_4 et R_5 sont tels que définis dans le sommaire de l'invention ; et

20 R représente :



dans lequel :

- Ar est un cycle aromatique comprenant 5 ou 6 atomes incluant de 0 à 3 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N (les cycles aromatiques comprenant 6 atomes, dont éventuellement un atome d'azote en position 2, 3 ou 4, de préférence en position 3, étant particulièrement préférés);
- 5 - Y1, Y2 et Y3, semblables ou différents représentent :
 - hydrogène, hydroxy, mercapto, amino, nitro, halogène, cyano, $-(CH_2)_sCO-Q_1-Q_2-Q_3$ dans lequel s est un nombre entier de 0 à 6, alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou thioalkyle inférieur, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes.

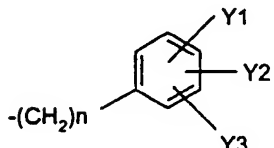
10 De façon préférée :

- Y1, Y2 et Y3 représentent chacun un atome d'hydrogène, ou
- Y1 et Y2 représentent chacun un atome d'hydrogène et Y3 est alcoxy inférieur ou halogène.

15 Dans une autre de ses réalisations, la présente invention concerne des composés de formule générale I ou II dans lesquels :

X_1, X_2, A_1, R_4 et R_5 sont tels que définis dans le sommaire de l'invention ; et

20 R représente :



dans lequel :

- n est un nombre entier de 1 à 3 ;
- 25 - Y1, Y2 et Y3, semblables ou différents représentent :
 - hydroxy, mercapto, amino, nitro, halogène, $-(CH_2)_sCO-Q_1-Q_2-Q_3$, $(CH_2)_s-CN$ dans lesquels s est un nombre entier de 0 à 6, alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou thioalkyle inférieur, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes.

30

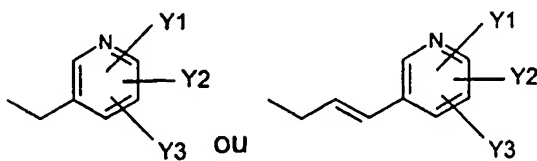
De façon préférée :

- n est un nombre entier de 1 à 3,
- Y1, Y2 et Y3 représentent chacun un groupement alcoxy inférieur, plus particulièrement méthoxy et en particulier le 3, 4, 5-triméthoxy,
- Y1 et Y2 représentent chacun un atome d'hydrogène et Y3 représente un groupement alcoxy inférieur, cyano, amino, nitro ou hydroxy, un groupement alkyle inférieur éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène ou un groupement $-(CH_2)_sCO-Q_1-Q_2-Q_3$ dans lequel s est 0 ou 1, Q₁ est O, -NH- ou une liaison de valence, Q₂ est $-(CH_2)_q-$, q étant égal à 0, 1, 2, 3 ou 4 et Q₃ est H, OH ou $-NX_3X_4$ dans lequel X₃ et X₄ sont tels que définis précédemment, la position particulièrement préférée du substituant Y3 étant la position 4, ou
- Y1 représente un atome d'hydrogène et Y2 et Y3, semblables ou différents, représentent un groupement hydroxy, halogène ou alcoxy inférieur.

15 Dans une autre de ses réalisations, la présente invention concerne des composés de formule générale I ou II dans lesquels :

X₁, X₂, A₁, R₄ et R₅ sont tels que définis dans le sommaire de l'invention ; et

20 R représente :



dans lesquels :

- Y1, Y2 et Y3, semblables ou différents représentent :
- hydrogène, hydroxy, mercapto, amino, nitro, halogène, $-(CH_2)_sCO-Q_1-Q_2-Q_3$, $(CH_2)_s-CN$, dans lesquels s est un nombre entier de 0 à 6, alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou thioalkyle inférieur, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes.

30 De façon préférée :

- Y1, Y2 et Y3 représentent chacun un atome d'hydrogène, ou

- Y1 et Y2 représentent chacun un atome d'hydrogène et Y3 est alcoxy inférieur ou halogène.

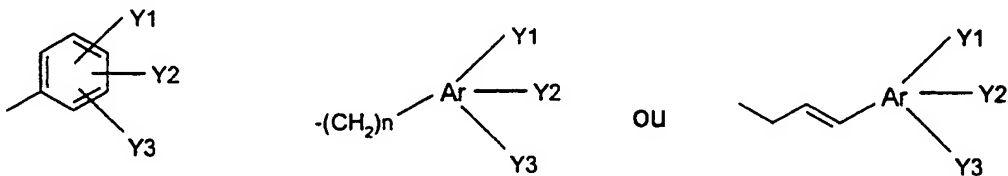
5 Dans une autre de ses réalisations, la présente invention concerne des composés de formule générale I ou II dans lesquels :

X₁, X₂, A₁, R, R₄ et R₅ sont tels que définis dans le sommaire de l'invention ; et :

- lorsque X₁ et X₂ représentent hydrogène, R n'est pas alkyle, phényle, benzyle ou allyle,
- 10 - lorsque X₁ représente hydrogène et X₂ représente 7-Cl ou CH₃, R n'est pas un alkyle ; et
- lorsque X₁ représente hydrogène, X₂ n'est pas 8-Cl.

15 L'invention concerne également un groupe de composés de formule I ou II particulièrement actifs à titre d'inhibiteurs de TNF α et dans lesquels :

- A₁ est O ou S ;
- X₁ et X₂, semblables ou différents, représentent :
 - hydrogène, hydroxy, halogène, amino, nitro, mercapto, cyano, carboxy,
 - alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-S(O)_mR_8$ dans lequel m est 0, 1 ou 2 et R₈ est un alkyle inférieur, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes.
 - De façon préférée, X₁ est H et X₂ est halogène, notamment, 7-Br, ou alkyle inférieur, notamment 7-CH₃.
- R représente :



25 dans lesquels :

- n est un nombre entier de 1 à 5,
- Ar est un cycle aromatique comprenant 5 ou 6 atomes incluant de 0 à 3 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N,
- Y1, Y2 et Y3, semblables ou différents représentent :

- hydrogène, hydroxy, mercapto, amino, nitro, halogène, $-(CH_2)_sCO-Q_1-Q_2-Q_3$, $(CH_2)_s-CN$ dans lesquels s est un nombre entier de 0 à 6 ;
- alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-S(O)_mR_8$ dans lequel m est 0, 1 ou 2 et R_8 est un alkyle inférieur, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes.

5

Les substituants particulièrement préférés formant le groupement R incluent cinnamyl, 3-pyridyl allyl, paracyano benzyle, diméthoxy benzyle et 3-pyridyl méthyl.

10

- R_4 et R_5 , semblables ou différents, représentent :

15

alkyle inférieur, R_4 et R_5 pouvant être liés pour former un cycle saturé ou comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur, phényle alkyle ou $CO-Q_1-Q_2-Q_3$.

20

Les substituants particulièrement préférés formant le groupe NR_4R_5 incluent diméthylamino, pyrrolidine et azepanyl.

Les composés particulièrement préférés à titre d'inhibiteurs de $TNF\alpha$ incluent les molécules suivantes :

25

- 3 7-Bromo-1-dimethylamino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 104 1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 94 4-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 101 4-(1-Dimethylamino-7-methyl-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile
- 85 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 98 7-Methyl-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 79 4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

91 1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-pyridin-3-ylmethyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

93 4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

103 1-Dimethylamino-7-methyl-4-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

46 4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

35 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

Parmi les groupements définis ci-dessus les substituants suivants sont particulièrement préférés :

- De façon générale pour les groupements $X_1, X_2, X_3, X_4, R, R_1, R_2, R_3, R_4, R_5$:

5 - halogène : F, Cl, Br, I, de préférence Br et Cl,

- alkyle inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone,

- alcoxy inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone,

10 - alkylthio inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone,

- alcényle inférieur : comportant de 3 à 6, de préférence de 3 à 4 atomes de carbone, plus particulièrement allyle,

- alcynyle inférieur : comportant de 3 à 9 atomes de carbone, plus particulièrement propargyle et phényl-propargyle,

15 - 2-, 3- ou 4-pyridylalkyle dans lequel l'alkyle comporte de 1 à 5, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone,

- aryle : comportant de 5 à 8, de préférence 5 ou 6 atomes,

- aralkyle dans lequel l'alkyle comporte de 1 à 6, de préférence de 1 à 4 atomes de carbone,

20 - cycloalkyle : comportant de 3 à 8, de préférence de 3 à 6 atomes de carbone,

- cycloalkyl alkyle dans lequel l'alkyle comporte de 1 à 6, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone et le cycloalkyle comporte de 3 à 8, de préférence de 3 à 6 atomes de carbone,

- alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou alkylthio inférieur éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes : on préférera les groupements trisubstitués de type $-(\text{CH}_2)_p\text{-CF}_3$, $-\text{O}-(\text{CH}_2)_p\text{-CF}_3$ ou $-\text{S}-(\text{CH}_2)_p\text{-CF}_3$, dans lesquels p est un nombre entier de 0 à 3.

5

- De façon particulière pour les groupements X_1 et X_2 :

- $-\text{NH-R}_1$, ou $-\text{NR}_2\text{R}_3$: lorsque l'alkyle inférieur est substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi halogène, hydroxy, cyano, alcoxy inférieur ou $\text{CO-Q}_1\text{-Q}_2\text{-Q}_3$, le nombre de substituants varie entre 1 et 4, de préférence entre 1 et 2,
- $-\text{NR}_2\text{R}_3$: lorsque R_2 et R_3 sont liés pour former un cycle, ce cycle est caractérisé en ce qu'il comprend de préférence :
 - entre 1 et 4, plus particulièrement entre 1 et 2 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N, les substituants cycliques de ce type étant, de façon préférée, les cycles saturés de type C_mN dans lequel m est un nombre entier de 2 à 7, de préférence de 4 à 6, les cycles particulièrement préférés étant choisis parmi le groupe comportant pyrrolidine, piperidine, homopipéridine ou cyclooctylamine et
 - entre 0 et 4, de façon préférée entre 0 et 2, plus particulièrement entre 1 et 2 substituants choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-\text{CO-Q}_1\text{-Q}_2\text{-Q}_3$,
- les groupements X_1 et X_2 sont particulièrement situés en position 7 et 8 du cycle aromatique des composés de formule I et II auquel ils sont liés.

- 25 - De façon particulière pour le groupement R :

- les substituants Y_1 , Y_2 et Y_3 sont particulièrement situés en position 3 et/ou 4 du cycle aromatique auquel ils sont liés.

- De façon particulière pour les groupements R_4 et R_5 :

- 30 - lorsque R_4 et R_5 sont liés pour former un cycle, ce cycle est caractérisé en ce qu'il comprend de préférence :
 - entre 1 et 4 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N, les substituants cycliques de ce type étant, de façon préférée, les cycles saturés de type C_mN , m étant un nombre entier de 2 à 7, les cycles particulièrement

préférés étant choisis parmi le groupe comportant pyrrolidine, piperidine, homopipéridine ou cyclooctylamine, et

- entre 0 et 4, de façon préférée entre 0 et 2 substituants choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou -CO-Q₁-Q₂-Q₃.

5

Parmi les composés préférés de la présente invention, on retrouve les composés suivants :

- 1 1-(Azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 2 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-phenylallyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 3 7-Bromo-1-dimethylamino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 4 7-Bromo-4-pyridin-3-ylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 5 7-Bromo-3-pyridin-3-ylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 6 1-Azepan-1-yl-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 7 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-allyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one
- 8 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-methylbenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 9 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(2-chlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 10 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-chlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 11 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-chlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 12 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-bromobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 13 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-fluorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
- 14 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-(trifluoromethyl)benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

15 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-cyanobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

16 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(2-methoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

17 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-methoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

18 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-methoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

19 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3,4-dichlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

20 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3,4-dimethoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

21 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(2-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

22 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

23 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

24 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(2-phenylethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

25 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

26 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-phenylpropyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

27 1-Azepan-1-yl-7-chloro-4-(2-oxo-2-phenyl-ethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

28 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-[2-(4-methoxyphenyl)-2-oxoethyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

29 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-[2-(4-chlorophenyl)-2-oxoethyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

30 5-[(1-(azepan-1-yl)-7-chloro-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-yl)acetyl]-2-methoxybenzoic acid methyl ester

31 7-Chloro-4-pyridin-3-ylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

32 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(4-chloro-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

33 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(4-fluoro-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

34 4-(1-Azepan-1-yl)-7-bromo-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

35 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

36 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(3-pyridinylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

37 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

38 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-[3-(4-chloro-phenyl)-allyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

39 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-[3-(4-methoxy-phenyl)-allyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

40 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

41 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

42 7-Bromo-4-(4-methyl-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

43 7-Bromo-4-(4-chloro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

44 7-Bromo-4-(4-fluoro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

45 3-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

46 4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

47 4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

48 7-Bromo-4-(4-nitro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

49 7-Bromo-4-(4-methoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

50 Acetic acid 4-(7-bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl ester

51 7-Bromo-4-(4-hydroxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

52 7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

53 4-Benzo[1,3]dioxol-5-ylmethyl-7-bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

54 7-Bromo-4-(3,5-dimethoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

55 7-Bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4-(3,4,5-trimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

56 [4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

57 1-(pyrrolidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

58 7-Bromo-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

59 7-Bromo-4-[(E)-3-(4-chloro-phenyl)-allyl]-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

60 7-Bromo-4-[3-(4-methoxy-phenyl)-allyl]-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

61 7-Bromo-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

62 7-Bromo-4-((E)-3-pyridin-4-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

63 7-Bromo-4-(1H-imidazol-4-ylmethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

64 7-Bromo-4-(3,5-dimethyl-isoxazol-4-ylmethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

65 7-Bromo-4-cyclopentylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

66 7-Bromo-4-butyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

67 7-Bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4-(2,2,2-trifluoro-ethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

68 7-Bromo-4-(2-hydroxy-ethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

69 7-Bromo-4-(2-diethylamino-ethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

70 7-Bromo-4-prop-2-ynyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

71 7-Bromo-4-(2-phenoxy-ethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

72 7-Bromo-4-(2-phenylsulfényl-ethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

73 (7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-yl)-phenyl-acetic acid methyl ester

74 4-(7-Bromo-5-oxo-1-piperidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

75 7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-piperidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

76 1-(piperidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

77 7-Bromo-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-thiomorpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

78 Bromo-dimethylamino-(4-methyl-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

79 4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

80 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(4-hydroxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

81 4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

82 [4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

83 [4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetonitrile

84 7-Bromo-1-dimethylamino-4-pyridin-3-ylmethyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

85 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

86 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

87 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

88 7-Bromo-1-dimethylamino-4-prop-2-ynyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

89 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-prop-2-ynyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

90 (7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-yl)-phenyl-acetic acid methyl ester

91 1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-pyridin-3-ylmethyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

92 1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

93 4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

94 4-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

95 4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

96 [4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

97 7-Methyl-4-pyridin-3-ylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

98 7-Methyl-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

99 [4-(7-Methyl-5-oxo-1-thiomorpholin-4-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

100 7-Methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-thiomorpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

101 4-(1-Dimethylamino-7-methyl-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

102 [4-(1-Dimethylamino-7-methyl-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

103 1-Dimethylamino-7-methyl-4-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

104 1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

105 1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

106 1-(azepan-1-yl)-8-methyl-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

107 4-(4-Cyano-benzyl)-1-dimethylamino-5-oxo-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-7-carbonitrile

108 7-Hydroxy-4-((E)-3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

109 1-(azepan-1-yl)-3-(3-phenylallyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

110 3-Allyl-1-azepan-1-yl-7-chloro-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

111 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-benzyl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

112 1-Azepan-1-yl-7-chloro-3-(4-methyl-benzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

113 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(2-chlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

114 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-chlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

115 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-chlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

116 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-bromobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

117 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-fluorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

118 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-(trifluoromethyl)benzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

119 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-cyanobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

120 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(2-methoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

121 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-methoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

122 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-methoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

123 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3,4-dichlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

124 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3,4-dimethoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

125 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(2-pyridylmethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

126 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-pyridylmethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

127 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(2-phenylethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

128 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

129 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-phenylpropyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

130 1-Azepan-1-yl-7-chloro-3-(2-oxo-2-phenyl-ethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

131 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-[2-(4-methoxyphenyl)-2-oxoethyl]-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

132 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-[2-(4-chlorophenyl)-2-oxoethyl]-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

133 5-[(1-(azepan-1-yl)-7-chloro-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-yl)acetyl]-2-methoxybenzoic acid methyl ester

134 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-3-(4-chlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

135 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-3-(4-fluorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

136 4-(1-(azepan-1-yl)-7-bromo-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-3-ylmethyl)- benzonitrile

137 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-3-(3,4-dimethoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

138 [4-(7-Bromo-5-oxo-1-perhydro-azepin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

139 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-3-(pyridin-3-ylmethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

140 1-Azepan-1-yl-7-bromo-3-((E)-3-phenyl-allyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

141 7-Bromo-3-((E)-3-phenyl-allyl)-1-piperidin-1-yl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

142 7-bromo-3-(4-chlorobenzyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

143 7-bromo-3-(4-fluorobenzyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

144 4-(7-bromo-5-oxo-1-(pyrrolidin-1-yl)-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-3-ylmethyl)- benzonitrile

145 4-(7-bromo-5-oxo-1-(pyrrolidin-1-yl)-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-3-ylmethyl)benzoic acid methyl ester

146 7-Bromo-3-(4-methoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

147 Acetic acid 4-(7-bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-ylmethyl)-phenyl ester

148 7-Bromo-1-dimethylamino-3-(4-hydroxy-benzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

149 3-(benzo[1,3]dioxol-5-ylmethyl)-7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

150 7-bromo-3-(3,5-dimethoxy-benzyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo- [4,3-a]quinazolin-5-one

151 7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

152 7-Bromo-3-(1H-imidazol-4-ylmethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

153 7-bromo-3-(n-butyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

154 (7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-yl)-phenyl-acetic acid methyl ester

155 7-Bromo-1-dimethylamino-3-(3-phenyl-allyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

156 (7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-yl)-phenyl-acetic acid methyl ester

157 1-(azepan-1-yl)-7-methyl-3-(3-phenylallyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

158 7-methyl-3-(3-phenylallyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

159 1-(azepan-1-yl)-3,8-dimethyl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

160 1-Azepan-1-yl-8-methyl-3-((E)-3-phenyl-allyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

161 7-hydroxy-3-(3-phenylallyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

162 1,8-bis(azepan-1-yl)-3-(3-phenylallyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

163 1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-7-bromo-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

164 4-benzyl-7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

165 4-Benzyl-7-bromo-1-(butyl-methyl-amino)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

166 4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

167 7-chloro-1-dibutylamino-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

168 7-chloro-4-methyl-1-(piperidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

169 7-Chloro-4-methyl-1-(4-methyl-piperazin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

170 7-Chloro-4-methyl-1-(1,8,8-trimethyl-3-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

171 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-phenyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

172 1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-7-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

173 4-benzyl-7-chloro-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

174 4-benzyl-7-chloro-1-(piperidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

175 1-(azepan-1-yl)-8-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

176 1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-8-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

177 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

178 4-benzyl-7-bromo-1-(piperidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

179 4-Benzyl-7-bromo-1-dimethylamino-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

180 4-Benzyl-7-bromo-1-morpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

181 4-Benzyl-7-bromo-1-thiomorpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

182 4-Benzyl-7-bromo-1-(4-methyl-piperazin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

183 4-Benzyl-7-bromo-1-(4-phenyl-piperazin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

184 4-Benzyl-1-(4-benzyl-piperazin-1-yl)-7-bromo-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

185 4-Benzyl-7-bromo-1-(3,6-dihydro-2H-pyridin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

186 4-Benzyl-7-bromo-1-(2,5-dihydro-pyrrol-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

187 4-Benzyl-7-bromo-1-(3-hydroxy-pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

188 4-Benzyl-7-bromo-1-methylamino-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

189 4-Benzyl-7-iodo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

190 1-Azepan-1-yl-4-benzyl-7-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

191 4-Benzyl-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

192 4-Benzyl-1-dimethylamino-7-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

193 4-Benzyl-7-methyl-1-thiomorpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

194 1-Azepan-1-yl-4-benzyl-8-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

195 1-Azepan-1-yl-4-benzyl-7-methoxy-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

196 4-Benzyl-7-methoxy-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

197 4-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-7-carbonitrile

198 1-Azepan-1-yl-4-benzyl-7-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

199 1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-7-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

200 1-(azepan-1-yl)-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

201 1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

202 1-(azepan-1-yl)-6-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

203 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

204 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-ethyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

205 7-chloro-4-methyl-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

206 7-chloro-4-methyl-1-(morpholin-4-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

207 1-(azocan-1-yl)-7-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

208 7-chloro-1-(3,4-dihydro-2H-quinolin-1-yl)-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

209 7-chloro-1-(3,4-dihydro-1H-isoquinolin-2-yl)-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

210 1-(4-benzylpiperidin-1-yl)-7-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

211 7-chloro-4-methyl-1-(1,3,3-trimethyl-6-azabicyclo[3.2.1]oct-6-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

212 1-(azepan-1-yl)-7-fluoro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

213 1-(azepan-1-yl)-7-iodo-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

214 1-(azepan-1-yl)-7-methoxy-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

215 4-Benzyl-7-bromo-1-(ethyl-methyl-amino)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

216 4-Benzyl-1-diethylamino-7-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

217 4-Benzyl-7-bromo-1-pyrrol-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

218 4-(4-Amino-benzyl)-7-bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

219 4-Benzyl-7-hydroxy-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

220 4-(7-Hydroxy-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

221 N-(4-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-7-yl)-acetamide

222 N-[5-Oxo-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-7-yl]-acetamide

223 7-Amino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

224 7-Amino-1-azepan-1-yl-4-benzyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

225 7-Amino-4-benzyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

226 4-(7-Amino-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

227 7-Amino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

228 4-(7-Amino-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

229 7-Amino-1-dimethylamino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

230 4-Benzyl-7-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

231 4-(7-Methylamino-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

232 4-Benzyl-8-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

233 4-Benzyl-7-ethylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

234 4-Benzyl-7-isopropylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

235 N-(4-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-7-yl)-methanesulfonamide

236 4-Benzyl-7-dimethylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

237 4-Benzyl-1-dimethylamino-5-oxo-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-7-carbonitrile

238 4-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-7-carboxylic acid

239 [4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid methyl ester

240 2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-methyl-acetamide

241 2-[4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

242 2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N,N-dimethyl-acetamide

243 2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-hydroxy-acetamide

244 4-(1-Dimethylamino-7-methyl-5-thioxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

245 4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-thioxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

246 1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-5-thione

247 4-benzyl-7-(N,N-dimethylsulfonylamino)-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one

Parmi les composés mentionnés ci-dessus, les composés suivants sont préférés :

1 1-(Azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

3 7-Bromo-1-dimethylamino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

11 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-chlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

13 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-fluorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

20 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3,4-dimethoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

22 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

32 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(4-chlorophenylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

34 4-(1-Azepan-1-yl)-7-bromo-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

35 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

37 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

40 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

41 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

42 7-Bromo-4-(4-methyl-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

43 7-Bromo-4-(4-chloro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

44 7-Bromo-4-(4-fluoro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

46 4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

47 4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

48 7-Bromo-4-(4-nitro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

49 7-Bromo-4-(4-methoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

50 Acetic acid 4-(7-bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl ester

51 7-Bromo-4-(4-hydroxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

52 7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

57 1-(pyrrolidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

59 7-Bromo-4-[(E)-3-(4-chloro-phenyl)-allyl]-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

60 7-Bromo-4-[3-(4-methoxy-phenyl)-allyl]-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

61 7-Bromo-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

62 7-Bromo-4-((E)-3-pyridin-4-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

75 7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-piperidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

76 1-(piperidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

78 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(4-methyl-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

79 4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

80 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(4-hydroxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

81 4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

83 [4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetonitrile

85 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

89 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-prop-2-ynyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

92 1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

94 4-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

96 [4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

98 7-Methyl-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

102 [4-(1-Dimethylamino-7-methyl-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

103 1-Dimethylamino-7-methyl-4-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

104 1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

138 [4-(7-Bromo-5-oxo-1-perhydro-azepin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

164 4-benzyl-7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

186 4-Benzyl-7-bromo-1-(2,5-dihydro-pyrrol-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

189 4-Benzyl-7-iodo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

190 1-Azepan-1-yl-4-benzyl-7-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

218 4-(4-Amino-benzyl)-7-bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

223 7-Amino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

224 7-Amino-1-azepan-1-yl-4-benzyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

227 7-Amino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

229 7-Amino-1-dimethylamino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

230 4-Benzyl-7-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

231 4-(7-Methylamino-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

232 4-Benzyl-8-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

233 4-Benzyl-7-ethylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

234 4-Benzyl-7-isopropylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

239 [4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid methyl ester

240 2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-methyl-acetamide

241 2-[4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

242 2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N,N-dimethyl-acetamide

243 2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-hydroxy-acetamide

246 1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-5-thione

Parmi les composés mentionnés ci-dessus, les composés suivants sont particulièrement préférés :

3 7-Bromo-1-dimethylamino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

20 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3,4-dimethoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

22 1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

34 4-(1-Azepan-1-yl-7-bromo-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

35 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

37 1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

40 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

41 1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

42 7-Bromo-4-(4-methyl-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

43 7-Bromo-4-(4-chloro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

52 7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

57 1-(pyrrolidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

61 7-Bromo-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

76 1-(piperidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

79 4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

81 4-(Bromo-dimethylamino-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

85 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

89 7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-prop-2-ynyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

92 1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

94 4-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

98 7-Methyl-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

223 7-Amino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

227 7-Amino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

230 4-Benzyl-7-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

231 4-(7-Methylamino-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

239 [4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid methyl ester

240 2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-methyl-acetamide

242 2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N,N-dimethyl-acetamide

246 1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-5-thione

L'invention concerne également les sels acceptables en pharmacie des composés de formule I ou II. On trouvera une revue des sels acceptables en pharmacie dans J. Pharm. Sci., 5 1977, 66, 1-19. Toutefois, par sel pharmacologiquement acceptable d'un composé de formule I ou II présentant une fonction basique on entend les sels d'addition des composés de formule I ou II que l'on forme à partir d'acides minéraux ou organiques non toxiques comme par exemple les sels d'acides bromhydrique, chlorhydrique, sulfurique, phosphorique, nitrique, acétique, succinique, tartrique, citrique, maléique, hydroxymaléique, benzoïque, fumarique, 10 toluène-sulfonique, isethionique et autres. Les divers sels d'ammonium quaternaires des dérivés I ou II sont également inclus dans cette catégorie des composés de l'invention. Et par sel pharmacologiquement acceptable d'un composé de formule I ou II présentant une fonction acide on entend les sels usuels des composés de formule I ou II que l'on forme à partir de bases minérales ou organiques non toxiques comme par exemple les hydroxydes des métaux 15 alcalins et alcalino-terreux (sodium, potassium, magnésium et calcium), les amines (dibenzyléthylénediamine, triméthylamine, pipéridine, pyrrolidine, benzylamine et autres) ou encore les hydroxydes d'ammoniums quaternaires comme l'hydroxyde de tétraméthylammonium.

Tels que mentionnés précédemment, les composés de formule I et II de la présente invention sont des inhibiteurs de l'enzyme phosphodiésterase et particulièrement de l'enzyme phosphodiésterase 4 (PDE4).

5 A ce titre, leur utilisation est préconisée dans le traitement de maladies ou d'affections relevant d'une thérapie par l'inhibition de PDE4. A titre d'exemple, l'utilisation des composés de la présente invention peut être préconisée lors du traitement de la septicémie, de la défaillance polyviscérale, de l'asthme, de la bronchite chronique, de l'emphysème, de la pneumopathie obstructive chronique (ou COPD), de la rhinite allergique, de la dermatite atopique, de l'hypertension pulmonaire, de l'insuffisance cardiaque ou pulmonaire, de l'insuffisance cardiaque congestive, du psoriasis, de maladies inflammatoires du système digestif telles que la rectocolite hémorragique et la maladie de Crohn, de maladies liées à un taux élevé de TNF- α telles que le syndrome de détresse respiratoire aiguë chez l'adulte et la pancréatite aiguë, de l'arthrite rhumatoïde, de l'ostéoporose, de la sclérose en plaques

10 15 et de la dépression.

Les inhibiteurs de PDE4 de la présente invention peuvent également être utilisés pour le traitement de l'atteinte pulmonaire aigüe, de l'atteinte neuronale causée par ischémie (ischemia-induced neuronal damage), du diabète, de la leucémie lymphoïde chronique, et pour atténuer le développement de phénomènes de tolérance ou de dépendance à la

20 morphine. Les composés de l'invention peuvent également contribuer à diminuer les pertes de mémoire du comportement (behavioral memory) telles qu'observées par exemple chez les patients souffrant de la maladie d'Alzheimer.

On peut aussi envisager l'utilisation des composés de la présente invention dans le domaine de l'urologie, plus particulièrement dans le traitement d'affections de la prostate telle que l'hypertrophie bénigne de la prostate ou pour la prévention d'accouchements prématurés, par exemple en inhibant le déclenchement de contractions avant terme, de préférence par l'action d'un inhibiteur de PDE4 au niveau du myomètre.

Analyse structure-activité des composés de formule I et II

30

Les inventeurs, sans souhaiter être liés de manière formelle par une théorie définitive, sont d'avis que les paramètres structurels évoqués ci-dessous peuvent être considérés afin de guider la personne versée dans l'art dans le choix de la combinaison de substituants qui, au-delà des composés préférés décrits dans la présente demande, pourrait permettre non

seulement une optimisation de l'activité inhibitrice de PDE4, mais également une meilleure optimisation de paramètres additionnels importants tels que la solubilité, la biodisponibilité et la toxicité des composés envisagés.

5 Tout d'abord, les inventeurs sont d'avis que le site catalytique de l'enzyme PDE4 est de taille suffisamment importante pour accommoder globalement un éventail assez varié de changements structuraux au niveau des substituants des composés de l'invention pouvant se lier à ce site. A cet égard, les inventeurs considèrent que les composés de la présente invention ont probablement la capacité d'interagir au moins en trois points distincts du site 10 catalytique de l'isoenzyme PDE4. Un premier point d'interaction se situerait au niveau du noyau aromatique comportant les substituants X_1 et X_2 . Un deuxième point d'interaction se trouve vraisemblablement au niveau du substituant R alors que le troisième point d'interaction est probablement situé au niveau du groupement NR_4R_5 . La fonctionnalité 15 potentielle de chacun de ces points de liaison est proposée ci-dessous.

15

Il est cependant important de préciser ici que les points d'interaction évoqués ci-dessus ne le sont pas nécessairement par ordre croissant ou décroissant d'importance au niveau de leur incidence sur l'activité inhibitrice des composés de l'invention. En fait, il semble possible que chacun de ces points d'interaction participe de manière différente aux 20 propriétés pharmacologiques globales de ces composés.

Le premier point d'interaction évoqué précédemment se situerait donc au niveau du noyau aromatique comportant les substituants X_1 et X_2 . Ce noyau aromatique participerait à la liaison des composés de l'invention au site catalytique de l'enzyme PDE4, liaison qu'il 25 semble possible de moduler par le choix des substituants X_1 et X_2 .

Les expériences effectuées jusqu'à présent par les inventeurs tendent à démontrer que les substituants X_1 et X_2 présentement préférés sont ceux pour lesquels X_1 est hydrogène et X_2 est choisi parmi halogène, plus particulièrement Br et Cl, méthyle, hydroxy, amino et 30 alkylamino. On constate donc que parmi les substituants préférés de X_2 , on retrouve à la fois des donneurs (e.g. méthyl) et des attracteurs (e.g. Br, Cl) d'électrons. Il semble donc improbable que X_2 puisse être choisi uniquement en fonction des propriétés électroniques du substituant préconisé. Les inventeurs sont d'avis que les critères de sélection importants se situent d'abord au niveau de la position du substituant sur le noyau aromatique et

ensuite au niveau de certains paramètres tels que l'encombrement stérique du substituant ou la présence d'un atome donneur ou accepteur de proton.

Il semble cependant acquis que la position des substituants X_1 et X_2 sur le noyau 5 aromatique puisse avoir une influence sur l'activité finale des composés de l'invention. A titre d'exemple, les composés comportant un substituant autre que l'hydrogène en position 7 sont en général plus actifs que les mêmes composés comportant ce substituant en position 8. Il semble donc probable que le choix et la position des substituants X_1 et X_2 permette de déplacer le noyau aromatique à l'intérieur d'une cavité du site catalytique de 10 PDE4 et par voie de conséquence de moduler l'activité inhibitrice des composés de l'invention. De plus, il semble que les composés comportant un substituant en position 7 soient plus sélectifs du sous type PDE4 vis à vis des autres isoenzymes PDE5, PDE3 et 15 PDE1 que les composés comportant un substituant en position 8. Ces derniers ont une activité inhibitrice de PDE4 (bien qu'inférieure) mais ils semblent moins sélectifs vis à vis des autres isoenzymes. Cependant, il semble aussi assez clair que bien que X_1 et X_2 puissent être choisis parmi un nombre considérable de substituants, on obtiendra une 20 meilleure tolérance au niveau de ce choix si le substituant R est bien ciblé.

Le deuxième point d'interaction des composés de la présente invention à l'enzyme PDE4 20 se situerait au niveau du substituant R. Les inventeurs pensent qu'il s'agit vraisemblablement du point d'ancrage le plus important de la molécule sur l'enzyme. Il semble en effet probable que ce deuxième point d'interaction se situe au niveau d'une vaste cavité à l'intérieur du site catalytique de PDE4. Il est donc primordial que le substituant R puisse s'ancrer au site catalytique. Cependant, le choix des groupements 25 inclus dans la définition de R donnée ci-dessus, semble démontrer une certaine flexibilité au niveau de l'ancrage de R à ce deuxième site de liaison. Autrement dit, il semblerait possible d'obtenir une activité inhibitrice de PDE4 avec des composés possédant des substituants R assez différents d'un point de vue structural. A titre d'exemple, on préférera l'utilisation d'un substituant comprenant un noyau aromatique, de préférence lui-même 30 substitué, et séparé de l'hétérocycle principal par une chaîne comportant entre 1 et 4 atomes, notamment des atomes de carbone, ledit substituant présentant une orientation dans l'espace relativement variable. Cette observation semble ouvrir la voie à la possibilité de moduler de façon plus subtile les propriétés globales des composés de l'invention.

Les inventeurs sont en effet d'avis que bien que le substituant R demeure vraisemblablement un élément déterminant de l'activité inhibitrice de PDE4 des composés de l'invention, il est probablement possible de le varier et ainsi agir sur des paramètres pharmacologiques supplémentaires importants sans altérer de façon substantielle cette activité inhibitrice. A titre d'exemple, des composés comportant respectivement au niveau du substituant R un groupement $-\text{CH}_2\text{CH}=\text{CH}-\text{C}_6\text{H}_5$ ou un groupement benzyle substitué, de préférence en position 4 (les autres substituants étant identiques pour les deux composés), ont une activité inhibitrice de PDE4 du même ordre de grandeur.

10 Le troisième site d'interaction des composés de l'invention à la PDE4 se situe vraisemblablement au niveau du groupement $-\text{NR}_4\text{R}_5$. Les inventeurs sont d'avis qu'il s'agit probablement d'un site de liaison beaucoup plus spécifique que les deux sites décrits ci-dessus bien que le déplacement du substituant R dans la cavité enzymatique puisse cependant influer sur la spécificité de ce troisième site. Les composés de l'invention 15 possédant les meilleures activités inhibitrices sont ceux pour lesquels R_4 et R_5 , qui représentent chacun un alkyle inférieur, sont liés pour former un cycle, de préférence un cycle possédant entre 5 et 8 atomes de carbone, plus particulièrement un cycle possédant 5 ou 7 atomes de carbone. La marge de manœuvre de la personne versée dans l'art au niveau de la variation de ce groupement semble donc plus limitée.

20 En résumé, les expérimentations effectuées par les inventeurs avec les composés de la présente invention semblent démontrer que la taille du site catalytique de la PDE4 est suffisamment importante pour accommoder plusieurs changements structuraux au niveau des trois sites de liaison décrits précédemment. Toutefois, la marge de manœuvre la plus 25 importante semble tout de même se situer au niveau de la variation du substituant R.

Formulation galénique des composés de l'invention

30 Les composés de l'invention sont administrés sous forme de compositions appropriées à la nature et à l'importance de l'affection à traiter. La posologie journalière chez l'homme est habituellement comprise entre 2 mg et 1 g de produit qui peut être absorbé en une ou plusieurs prises. Les compositions sont préparées par des méthodes courantes pour

l'homme de l'art et comprennent de façon générale 0,5 à 60 % en poids de principe actif (composé de formule I) et 40 à 99,5 % en poids de véhicule pharmaceutique approprié.

Les compositions de la présente invention sont donc préparées dans des formes compatibles avec la voie d'administration souhaitée. A titre d'exemple, les formes 5 pharmaceutiques suivantes peuvent être envisagées, bien que la liste fournie ci-dessous ne soit pas limitative :

1) Formes pour administration par voie orale :

10 Solutions buvables, suspensions, sachets de poudre pour solution buvable, sachets de poudre pour suspension buvable, gélules, gélules gastro-résistantes, formes à libération prolongée, émulsions, capsules ou gélules HPMR, lyophilisats à faire fondre sous la langue.

2) Formes pour administration par voie parentérale :

Voie intraveineuse :

15 Solutions aqueuses, solutions eau / co-solvant, solutions utilisant un ou des solubilisants, suspensions colloïdales, émulsions, suspensions nanoparticulaires utilisables pour l'injection de formes à libération prolongée, formes dispersées et liposomes

Voie sous-cutanée / intramusculaire :

20 En plus des formes utilisables en voie intraveineuse qui sont également utilisables pour les voies sous-cutanées et intramusculaires, d'autres types de formes telles que les suspensions, les formes dispersées, les gels à libération prolongée ainsi que les implants à libération prolongée peuvent également être utilisés.

25 3) Formes pour administration par voie topique :

Parmi les formes topiques les plus habituelles, on distingue les crèmes, les gels (phases aqueuses gélifiées par des polymères), les patchs, qui sont des pansements à coller directement sur la peau et qui peuvent être utilisés pour traiter des dermatoses sans pénétration percutanée de la substance active, les sprays, les émulsions et les solutions.

30

4) Formes pour administration par voie pulmonaire :

On distingue dans cette catégorie des formes de type solutions pour aérosols, poudres pour inhalateurs, et autres formes appropriées.

5) Formes pour administration par voie nasale :

Il s'agit surtout ici de solutions pour gouttes.

6) Formes pour administration par voie rectale :

5 On retiendra entre autres les suppositoires et les gels.

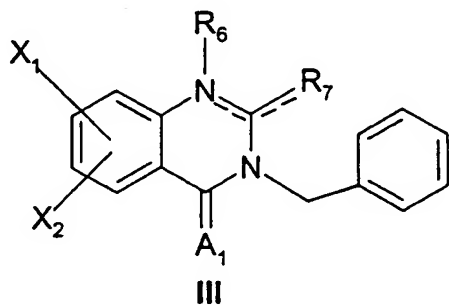
On peut également envisager l'utilisation de formes permettant l'administration de solutions ophtalmiques ou permettant l'administration du principe actif par voie vaginale.

10 Une autre catégorie importante de forme pharmaceutique pouvant être utilisée dans le contexte de la présente invention concerne les formes permettant d'améliorer la solubilité du principe actif. A titre d'exemple, on peut envisager l'utilisation de solutions aqueuses de cyclodextrine, et plus particulièrement des formes comprenant l'hydroxypropyle beta cyclodextrine. Une revue détaillée de ce type de forme pharmaceutique est présentée dans
 15 l'article paru sous la référence *Journal of Pharmaceutical Sciences*, 1142-1169, 85 (11), 1996, et incorporé par référence à la présente demande.

20 Les différentes formes pharmaceutiques préconisées ci-haut sont décrites de façon détaillée dans l'ouvrage « Pharmacie galénique » de A. LEHIR (Ed. Masson, 1992 (6^{ème} édition)) incorporé par référence à la présente demande.

Composés intermédiaires

25 La présente invention concerne également les composés intermédiaires de formule générale III :



dans lesquels X₁, X₂, A₁, R₆ et R₇ sont tels que définis précédemment.

L'invention concerne particulièrement les composés intermédiaires de formule générale III dans lesquels :

5 X_1 et X_2 sont tels que définis précédemment, et
R₇ est lié à l'azote en R₆ pour former un triazole, substitué en position 1 par un groupement Br, Cl, mercapto ou thioalkyle inférieur, de préférence CH₃-S-.

Parmi les groupements définis ci-dessus les substituants suivants sont particulièrement 10 préférés :

- De façon générale pour les groupements X₁, X₂, R₆ et R₇ :

- halogène : F, Cl, Br, I, de préférence Br et Cl,
- alkyle inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6, de préférence de 1 à 15 3 atomes de carbone,
- alcoxy inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone,
- thioalkyle inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone.

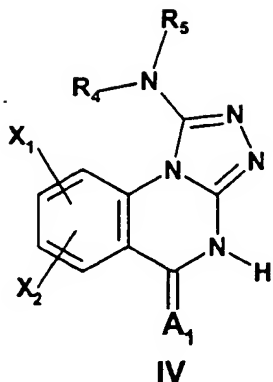
20 - De façon particulière pour les groupements X₁ et X₂ :

X₁ et X₂ sont particulièrement situés en position 6 et 7 du cycle quinazolinone principal.

- De façon particulière pour les groupements R₆ et R₇ :

25 lorsque R₇ est lié à l'azote en R₆ pour former un cycle, le cycle formé est de préférence un triazole, substitué en position 1 par un groupement Br, Cl, mercapto ou thioalkyle inférieur, de préférence CH₃-S-.

Une deuxième série d'intermédiaires comprend les composés ayant la formule générale IV 30 suivante :



dans laquelle X₁, X₂, A₁, R₄ et R₅ sont tels que définis précédemment.

Pour les groupements ci-dessus, les substituants suivants sont particulièrement préférés :

5 - De façon générale pour les groupements X₁, X₂, R₄ et R₅ :

- halogène : F, Cl, Br, I, de préférence Br et Cl,
- alkyle inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone,
- alcoxy inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone ,
- alkyle inférieur, R₄ et R₅ pouvant être liés pour former un cycle saturé ou comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur, phényle alkyle ou CO-Q₁-Q₂-Q₃, deux des atomes du cycle ainsi formé pouvant également faire partie d'un autre cycle choisi parmi phényle ou hétéroaryle comportant de 4 à 8 atomes incluant 1 à 4 hétéroatomes.

10
15

20 - De façon particulière pour les groupements X₁ et X₂ :

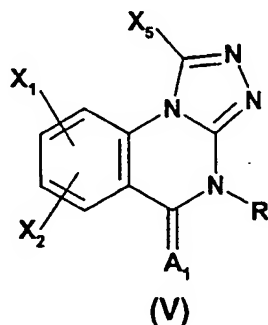
X₁ et X₂ sont particulièrement situés en position 6 et 7 du cycle quinazolinone principal.

- De façon particulière pour les groupements R₄ et R₅ :

25 R₄ et R₅ sont alkyle inférieur, R₄ et R₅ pouvant être liés pour former un cycle saturé ou comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N, substitué par un ou plusieurs groupements

choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur ou alcoxy inférieur. Les substituants particulièrement préférés formant le groupe NR_4R_5 incluent pyrrolidine, 3-hydroxy pyrrolidine, thiamorpholine, diméthyl amino, azepanyl et pipéridinyl.

5 Une troisième série d'intermédiaires comprend les composés ayant la formule générale V suivante :



dans laquelle X_1 , X_2 , X_5 , A_1 et R sont tels que définis précédemment.

10 Pour les groupements ci-dessus, les substituants suivants sont particulièrement préférés :

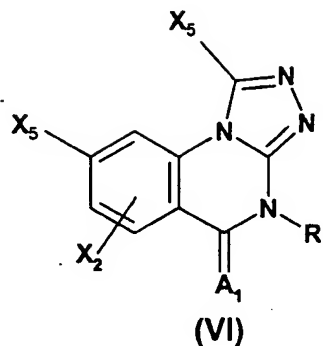
- De façon générale pour les groupements X_1 , X_2 et X_5 :
 - halogène : F, Cl, Br, I, de préférence Br et Cl,
 - alkyle inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone,
 - alcoxy inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone.

- De façon particulière pour les groupements X_1 et X_2 :

X_1 et X_2 sont particulièrement situés en position 6 et 7 du cycle quinazolinone principal.

- De façon particulière pour le groupement X_5 : X_5 est F, Br ou Cl.

25 Une quatrième série d'intermédiaires comprend les composés ayant la formule VI suivante :



dans laquelle X_2 , X_5 , A_1 et R sont tels que définis précédemment.

Pour les groupements ci-dessus, les substituants suivants sont particulièrement préférés :

5 - De façon générale pour les groupements X_2 et X_5 :

- halogène : F, Cl, Br, I, de préférence Br et Cl,
- alkyle inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone,
- alcoxy inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone.

10

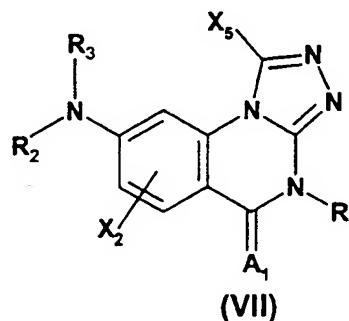
- De façon particulière pour le groupement X_2 :

X_2 est particulièrement situé en position 7 du cycle quinazolinone principal.

15

- De façon particulière pour le groupement X_5 : X_5 est F, Br ou Cl.

Une cinquième série d'intermédiaires comprend les composés ayant la formule générale VII suivante :



20 dans laquelle X_2 , X_5 , A_1 , R_2 et R_3 sont tels que définis précédemment.

Pour les groupements ci-dessus, les substituants suivants sont particulièrement préférés :

- De façon générale pour les groupements X_2 , X_5 , R_2 et R_3 :

- halogène : F, Cl, Br, I, de préférence Br et Cl,
- alkyle inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone,
- 5 - alcoxy inférieur : linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone
- hydrogène, alkyle inférieur, éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements hydroxy, halogène, cyano, alcoxy inférieur ou $-CO-Q_1-Q_2-Q_3$, R_2 et R_3 pouvant être liés pour former un cycle, comprenant un ou plusieurs 10 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-CO-Q_1-Q_2-Q_3$.

- De façon particulière pour le groupement X_2 :

15 X_2 est particulièrement situé en position 7 du cycle quinazolinone principal.

- De façon particulière pour le groupement X_5 : X_5 est F, Br ou Cl.

- De façon particulière pour les groupements R_2 et R_3 :

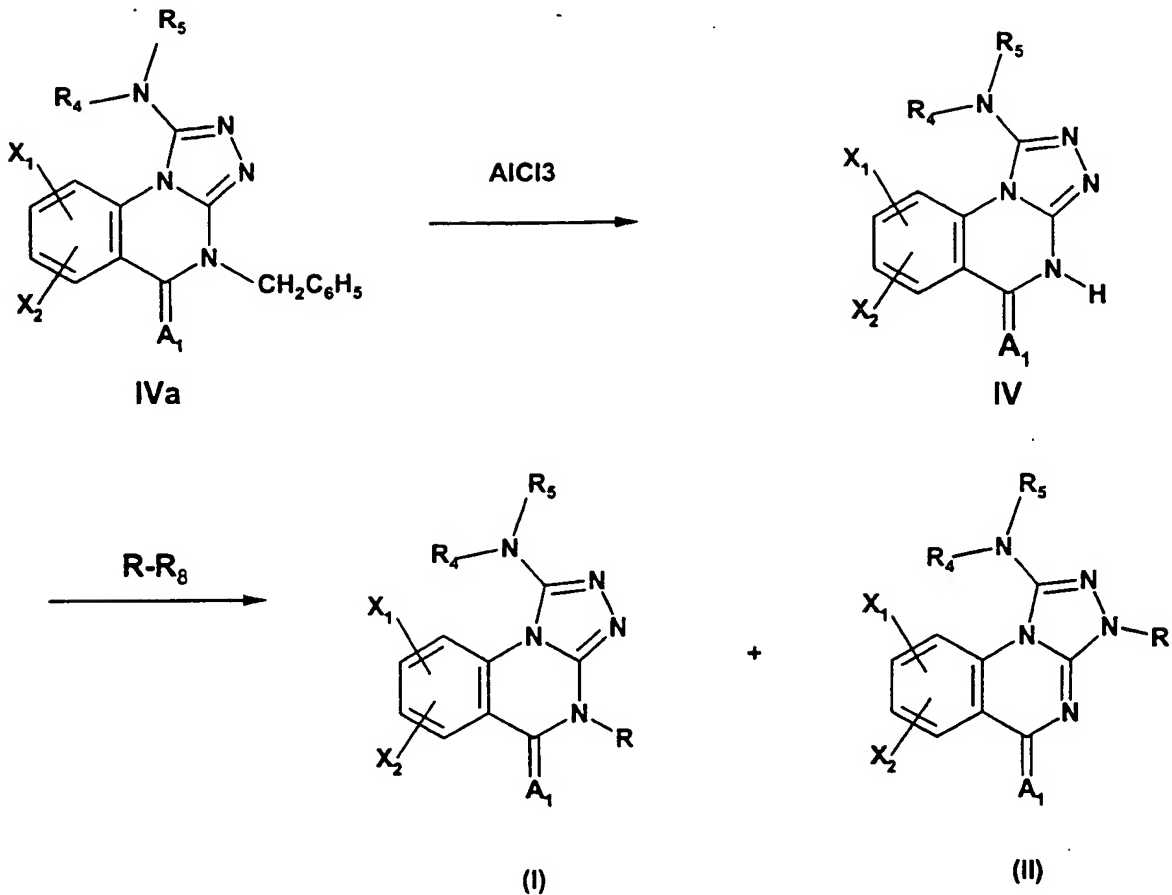
20 R_2 et R_3 , semblables ou différents, sont hydrogène, alkyle inférieur ou R_2 et R_3 sont liés pour former un cycle, comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-CO-Q_1-Q_2-Q_3$. Parmi les réalisations particulièrement préférées du substituant NR_2R_3 , on retrouve les 25 groupements azepanyl, pyrrolidine, NH_2 et $NHCH_3$.

Procédés de synthèse des composés de formules I et II

A) Les composés de la présente invention peuvent être obtenus par la mise en œuvre de 30 plusieurs procédés de synthèse. Quelques-uns de ces procédés de synthèse sont décrits ci-dessous.

Les composés de la présente invention peuvent d'abord être obtenus de façon convergente par la méthode représentée sur le schéma 1.

SCHEMA 1



dans lequel X_1 , X_2 , A_1 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment, et R_8 représente Cl , Br , OSO_2CH_3 , OSO_2CF_3 ou OSO_2Ar .

5

La 4-benzyl 1-amino triazolo [4,3-a] quinazoline-5-one et/ou -5-thione (IVa) est traitée par du trichlorure d'aluminium dans un solvant aromatique tel que le benzène ou le toluène pour donner le composé correspondant N-débenzylé (IV). Celui-ci est ensuite traité par un halogénure ou un sulfonate choisi en fonction du substituant R désiré en conditions basiques ; par exemple de l'hydrure de sodium dans un solvant tel que le 1, 2-diméthoxyéthane (DME) ou du carbonate de césum dans le diméthylformamide, pour conduire aux 1-amino triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones de formule (I) et (II).

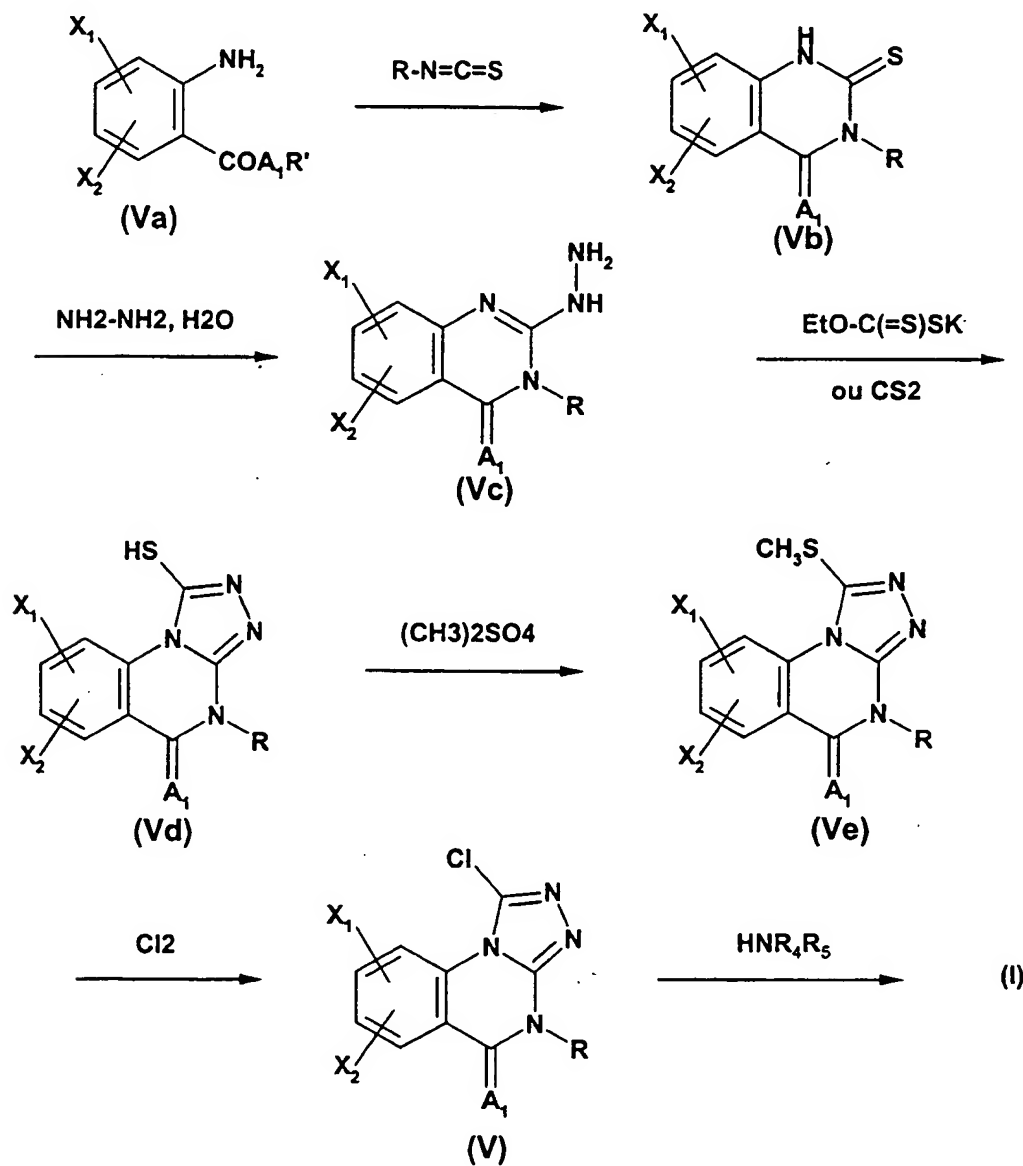
En fait, en fonction des conditions basiques utilisées, l'alkylation est peu régiosélective dans certains cas. On obtient alors un mélange de N_4 et N_3 , régiosomères, respectivement (I) et (II).

Les 2 composés sont généralement séparés par des méthodes classiques de chromatographie.

B) Un autre exemple d'une méthode de synthèse utilisée pour construire le motif triazolo [4,3-a] quinazoline-5-one et/ou -5-thione de formule (I) convenablement substitué est illustré au schéma 2 :

5

SCHEMA 2



dans lequel X_1 , X_2 , A_1 , R , R_4 , et R_5 sont tels que définis précédemment, et,

10 R représente un groupement alkyle inférieur linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone.

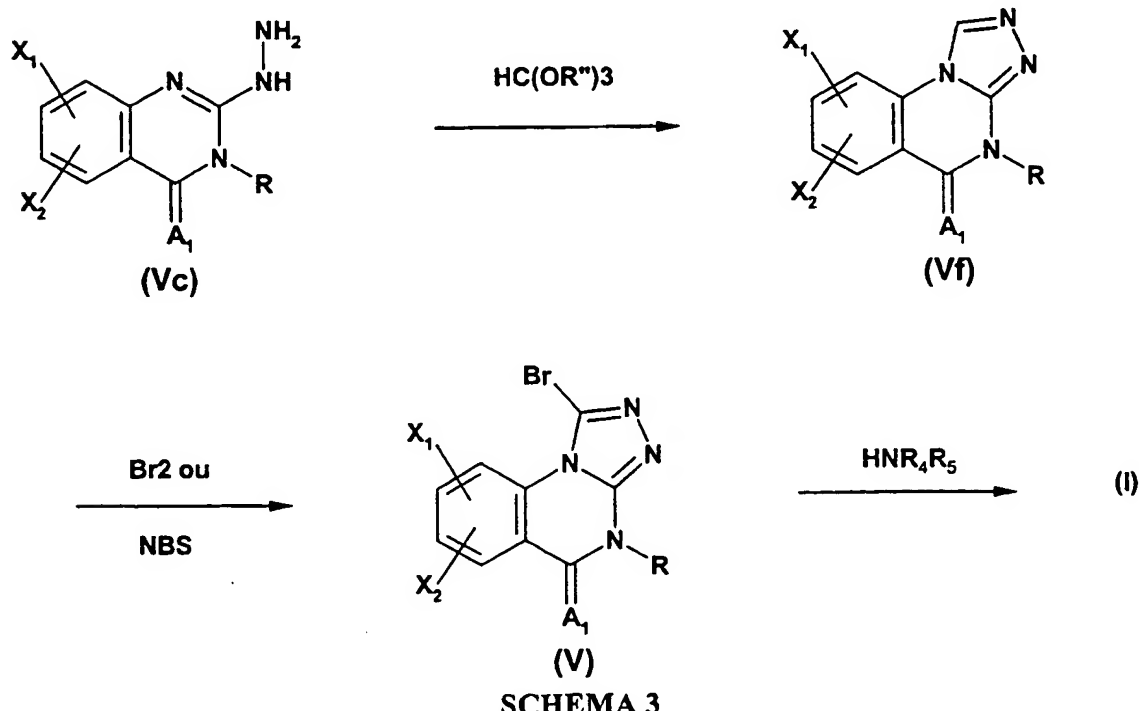
Un acide ou ester anthranilique convenablement substitué sur le cycle aromatique (Va) est d'abord transformé en 2-thio quinazoline-4-one et/ou -4-thione correspondante (Vb) par cyclisation au moyen d'isothiocyanate d'alkyle, d'aryle ou d'aralkyle, dans un solvant tel que l'acide acétique ou la pyridine.

5 La thio quinazoline-4-one et/ou -4-thione (Vb) est traitée par de l'hydrate d'hydrazine pour fournir la 2-hydrazino quinazoline-4-one et/ou -4-thione (Vc) qui est à son tour cyclisée en 1-mercaptop triazolo [4,3-a] quinazoline-5-one et/ou -5-thione (Vd) par action de xanthogenate de potassium ou d'autres réactifs tels que CS_2 .

10 Par action d'un agent alkylant tel que le sulfate de diméthyle, le thiol (VI) est transformé en 1-méthylthio dérivé (Ve) lequel est ensuite converti au moyen de chlore, en 1-chloro triazolo [4,3-a] quinazoline-5-one et/ou -5-thione (V).

Ce dernier est traité par une amine primaire ou secondaire pour conduire finalement à la 1-amino triazolo [4,3-a] quinazoline-5-one de formule (I).

15 C) Une autre méthode avantageuse dans certains cas est représentée sur le schéma 3.



SCHEMA 3

dans lequel X_1 , X_2 , A_1 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment, et

R'' représente un alkyle inférieur linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6, de préférence de 1 à 3 atomes de carbone, tel que CH₃ ou C₂H₅.

La 2-hydrazino quinazoline-4-one et/ou -4-thione (Vc), obtenue à partir d'un anthranilate en 2 étapes (comme illustré dans le schéma 2), est cyclisée au moyen d'un orthoformiate d'alkyle, en milieu acide, en triazolo [4,3-a] quinazoline-5-one et/ou -5-thione (Vf).

Celui-ci est ensuite bromé par du Brome ou du N-Bromosuccinimide (NBS) pour donner la 1-bromotriazolo [4,3-a] quinazoline-5-one et/ou -5-thione (V).

Ce dérivé bromé est finalement traité par une solution éthanolique d'une amine primaire ou secondaire pour conduire à la 1-amino triazolo [4,3-a] quinazoline-5-one et/ou -5-thione de formule (I).

D) Quand X₁ représente H et X₂ représente une fonction phénolique réactive OH, ce groupement doit en général être protégé pendant les dernières étapes de la synthèse des composés (I). A titre d'exemple, le schéma 4 montre la synthèse d'un tel composé hydroxylé en position 7. La 4-benzyl-7-hydroxy-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one et/ou -5-thione (Vg), obtenue par une méthode représentée sur le schéma 3, est traitée par un composé permettant l'insertion d'un groupement protecteur d'oxygène (P) sur la fonction OH. L'homme du métier pourra choisir sans difficulté le groupement protecteur approprié. Le groupement protecteur peut être choisi entre autres parmi triméthyl silyl, méthoxyméthyl, tolylsulfonyl, méthylsulfonyl (mésyl) ou encore méthoxyéthylméthoxy (MEM). A titre d'exemple, le composé (Vg) est traité par du chlorure de tosyle, dans un solvant tel que le chlorure de méthylène, en présence d'une base ou d'une amine telle que la triéthylamine, pour donner le phénol O-tosylé correspondant (Vf). Celui-ci est traité par du brome pour conduire à la 4-benzyl-1-bromo-7-(4-tolylsulfonyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one et/ou -5-thione (V₃), lequel réagit avec une amine HNR₄R₅ au reflux, de préférence en présence d'une base comme le bicarbonate de sodium, dans un solvant tel que le diméthylformamide, pour fournir la 1-amino-4-benzyl-7-(4-tolylsulfonyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one et/ou -5-thione (IVa₁).

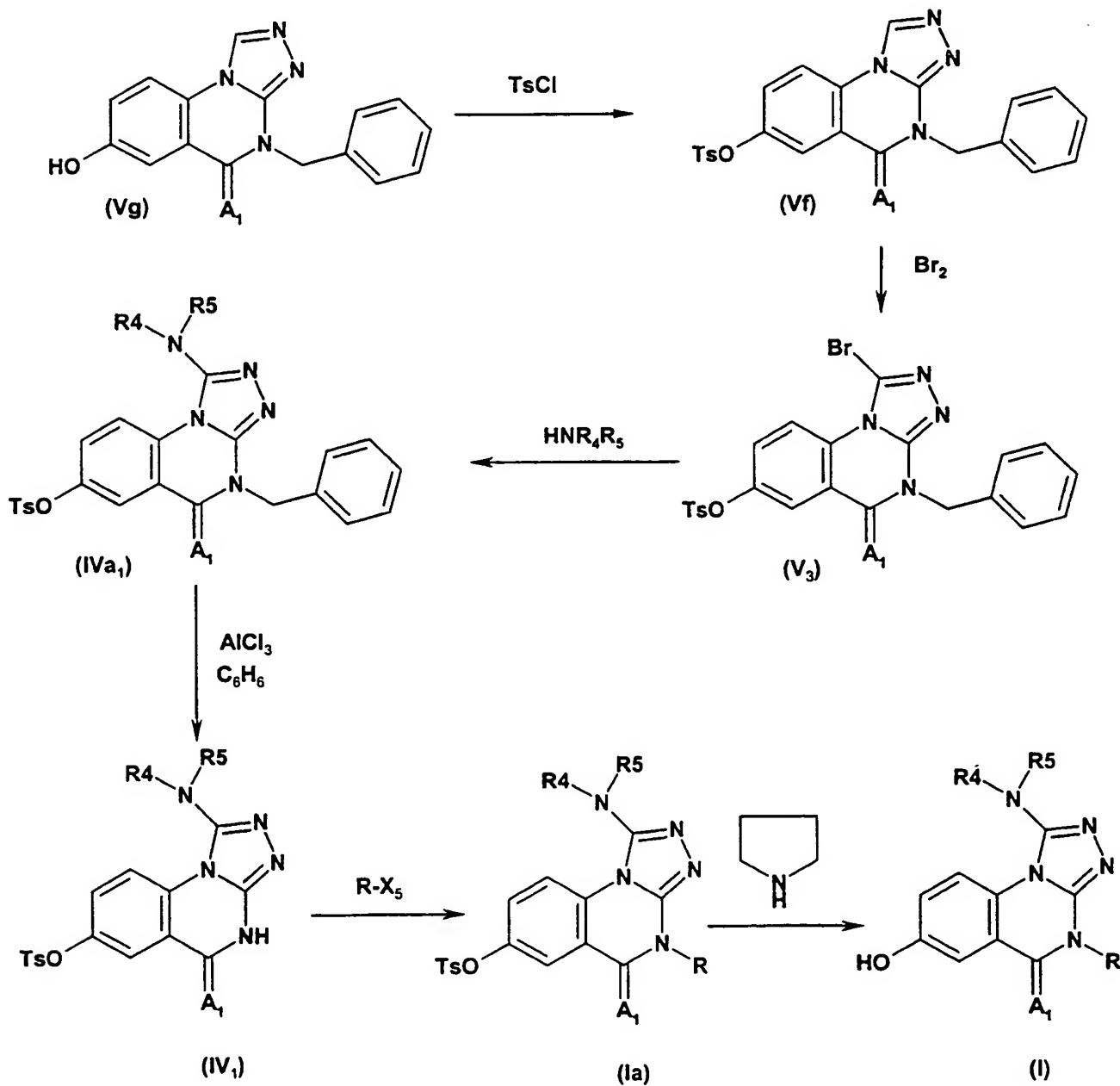
30

On peut alors remplacer le groupe benzyle en position 4 par un autre groupe R, par exemple en débenzylant le composé (IVa₁) obtenu précédemment au moyen de chlorure d'aluminium dans un solvant comme le benzène, puis en alkylant l'intermédiaire obtenu (IV₁) par traitement avec un halogénure ou un sulfonate R-X₅, dans des conditions

basiques, pour obtenir les 1-amino-7-(4-tolylsulfonyl) -4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one et/ou -5-thione (Ia) diversement substituées en position 4. Celles-ci sont de préférence détosylées en dérivés 7-hydroxy (I) par exemple par chauffage pendant quelques heures dans de la pyrrolidine.

5

SCHEMA 4

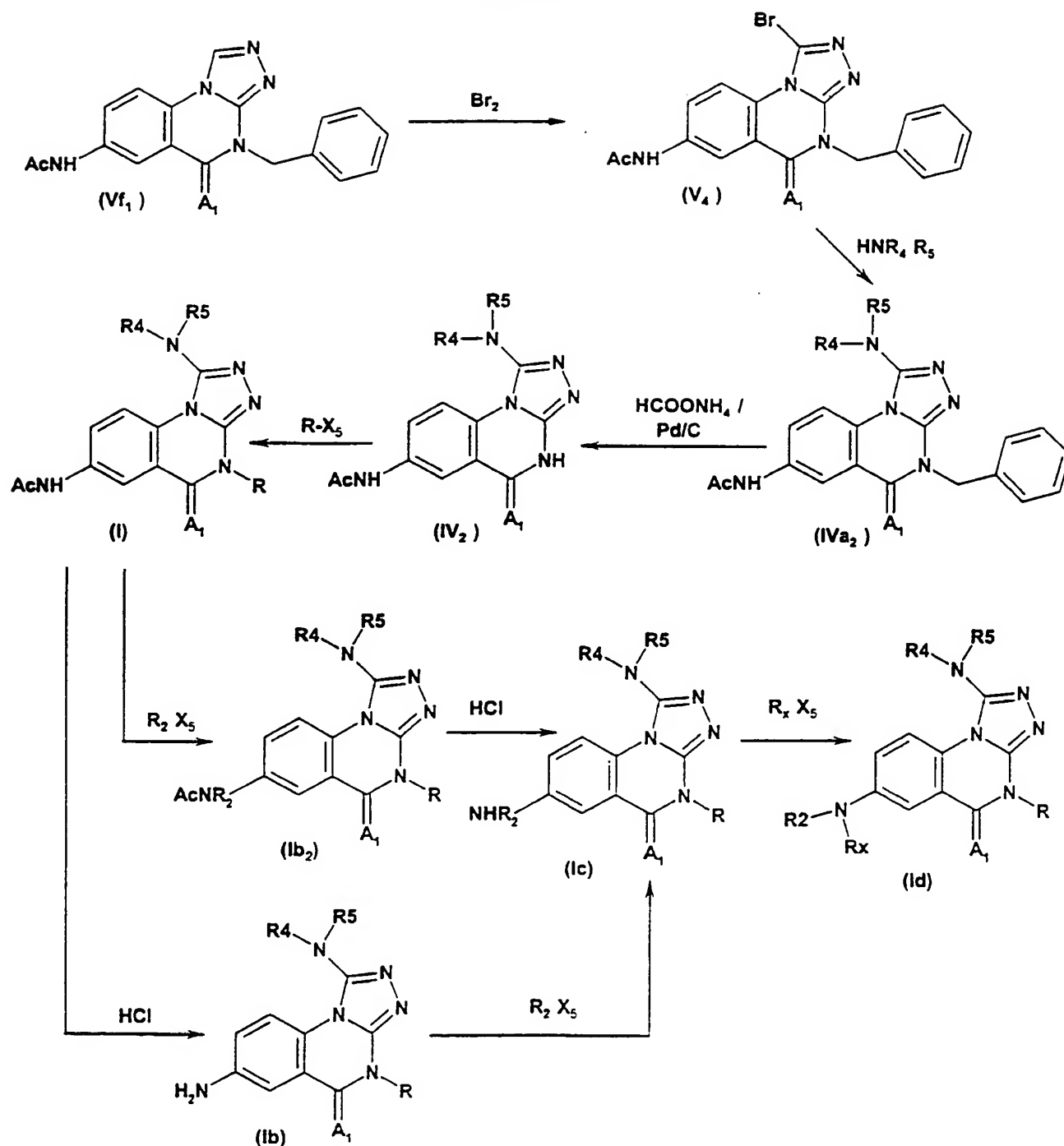


dans lequel A₁, R₄ et R₅ sont tels que définis précédemment.

E) Quand X1 représente H et X2 représente une fonction anilino réactive : NH2, NHR2 ou NR₂R_x (R₂ tel que défini précédemment et R_x représente R₂ ou R₃ tels que définis précédemment), le groupement amino NH2 doit en général être protégé pendant les dernières étapes de la synthèse des composés (I). A titre d'exemple, le schéma 5 montre la 5 synthèse d'un tel composé aminé en position 7. La 7-acétamido-4-benzyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one et/ou -5-thione (V_{f1}), obtenue par une méthode représentée sur le schéma 3, est traitée par du brome pour conduire à la 7-acétamido-4-benzyl-1-bromo-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one et/ou -5-thione (V₄). Celle-ci est mise à réagir avec une amine HNR4R5 au reflux, de préférence en présence d'une base 10 comme le bicarbonate de sodium, dans un solvant tel que le diméthylformamide, pour fournir la 7-acétamido-1-amino-4-benzyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one et/ou -5-thione (IV_{a2}). Dans l'exemple décrit ci-dessus, le groupement protecteur (P₁) de la fonction NH est un groupement acétyle. L'homme du métier peut cependant choisir un autre groupement protecteur, par exemple le méthylsulfonyl, le tolylsulfonyl ou le 15 phtalimido.

On peut alors remplacer le groupe benzyle en position 4 par un autre groupe R, par exemple en débenzylant le composé (IV_{a2}) obtenu précédemment, au moyen de formiate d'ammonium et de Palladium sur Charbon, dans un solvant tel que le tétrahydrofurane, 20 puis en alkylant l'intermédiaire obtenu (IV₂) par traitement avec un halogénure ou un sulfonate R-X₅, dans des conditions basiques, pour obtenir les 7-acétamido-1-amino-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one et/ou -5-thione (I) diversement substituées en position 4. Celles-ci peuvent être N-déacétylées en composés finaux (Ib) portant une fonction NH2 en position 7, par des méthodes classiques comme par exemple un chauffage 25 à reflux dans une solution aqueuse d'acide chlorhydrique. Ces composés peuvent être à leur tour traités, suivant le cas, par un réactif R₂X₅ (R₂ et X₅ ayant la signification donnée précédemment) pour conduire à un composé final (Ic) N-monosubstitué, qui peut lui-même ensuite être traité par un réactif R_xX₅ pour conduire à un composé final (Id) N,N-disubstitué. Il est également possible de traiter les 7-acétamido-1-amino-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one et/ou -5-thione (I) diversement substituées en 30 position 4 d'abord par un réactif R₂X₅ pour obtenir le composé (Ib₂) qui est ensuite N-déacétylé pour obtenir le composé (Ic).

SCHEMA 5

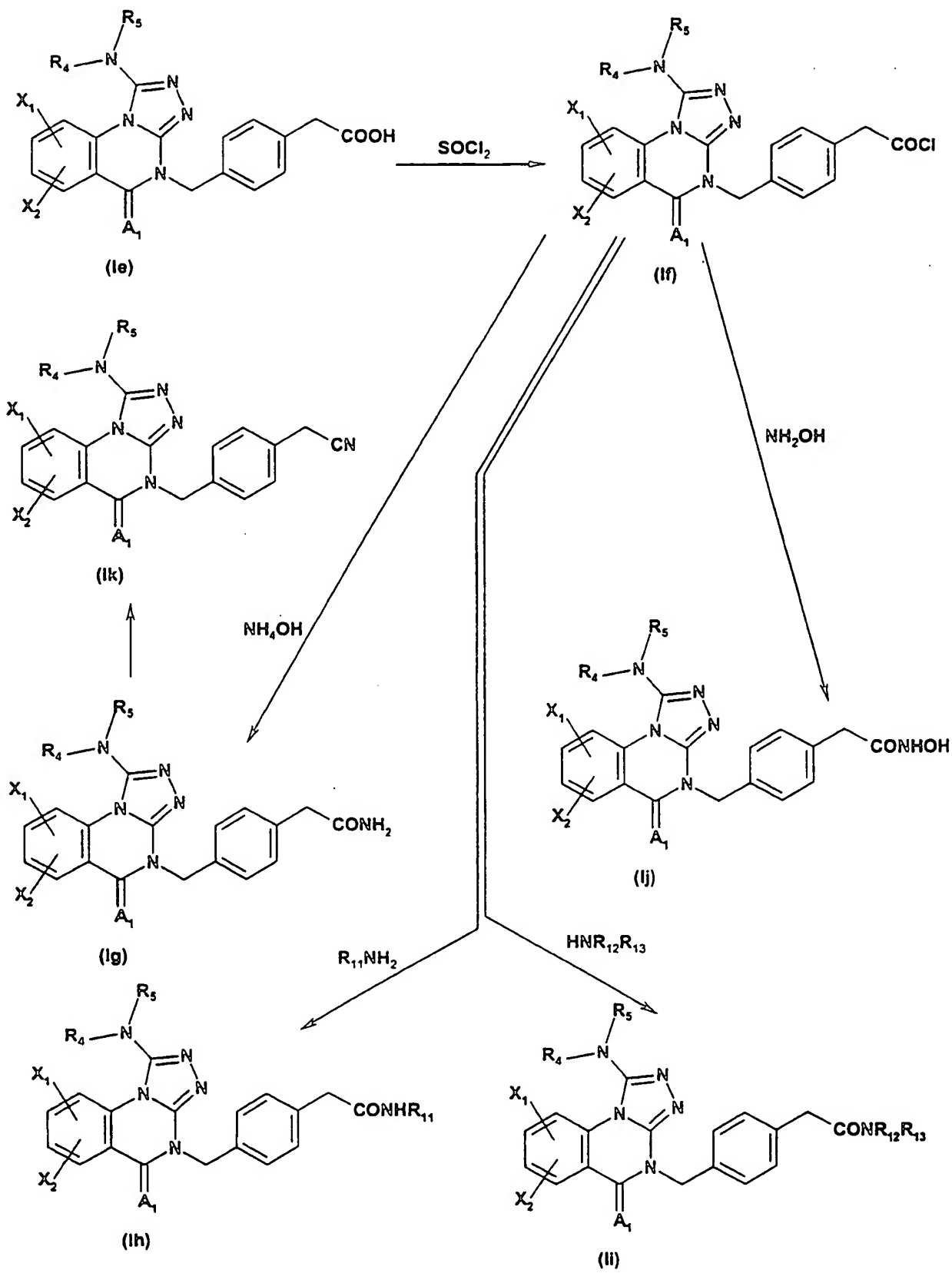


F) Quand le substituant R en position 4 des composés (I) représente un groupe 4-(carboxyméthyl)-benzyle, il peut être avantageux de transformer la fonction acide

carboxylique en dérivé ester, amide, nitrile ou acide hydroxamique. Pour cela, les méthodes représentées sur le schéma 6 peuvent être appliquées à un acide de formule générale (Id). Celui-ci est transformé en chlorure d'acide (Ie), lequel est directement condensé soit avec l'ammoniaque pour donner un amide primaire (If), soit avec une amine primaire ou secondaire pour donner respectivement un amide secondaire (Ih) ou tertiaire (Ii) (Dans ces structures, R11 a la même signification que R2 et R12, R13 ont les mêmes significations que R4, R5 respectivement).

L'acide hydroxamique (Ij) peut être obtenu par réaction du chlorure d'acide (Ie) avec 10 l'hydroxylamine. L'amide primaire (If) peut aussi être déshydraté par des méthodes classiques et connues en soi, comme par exemple au moyen du pentoxyde de phosphore, pour conduire au nitrile correspondant (Ig).

SCHEMA 6

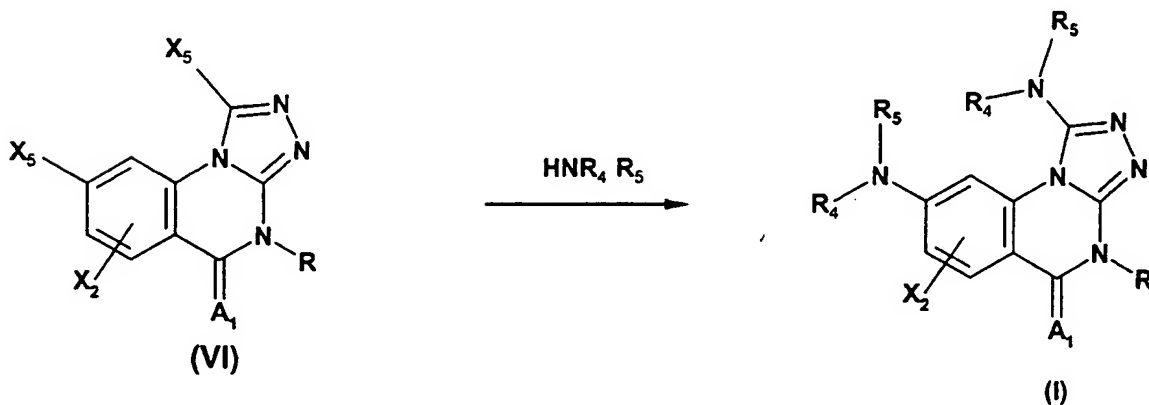


dans lequel X_1 , X_2 , A_1 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment.

G) Les composés de structure (I) dans laquelle X_1 ou X_2 représente un groupe amino 5 NR_2R_3 en position 8 identique au groupement NR_4R_5 , peuvent également être obtenus par chauffage de l'intermédiaire 1-bromo correspondant (VI ; X_5 = hal) en présence d'un excès d'amine HNR_4R_5 , sans solvant ou dans un solvant tel que le diméthylformamide comme illustré au schéma 7.

10

SCHEMA 7

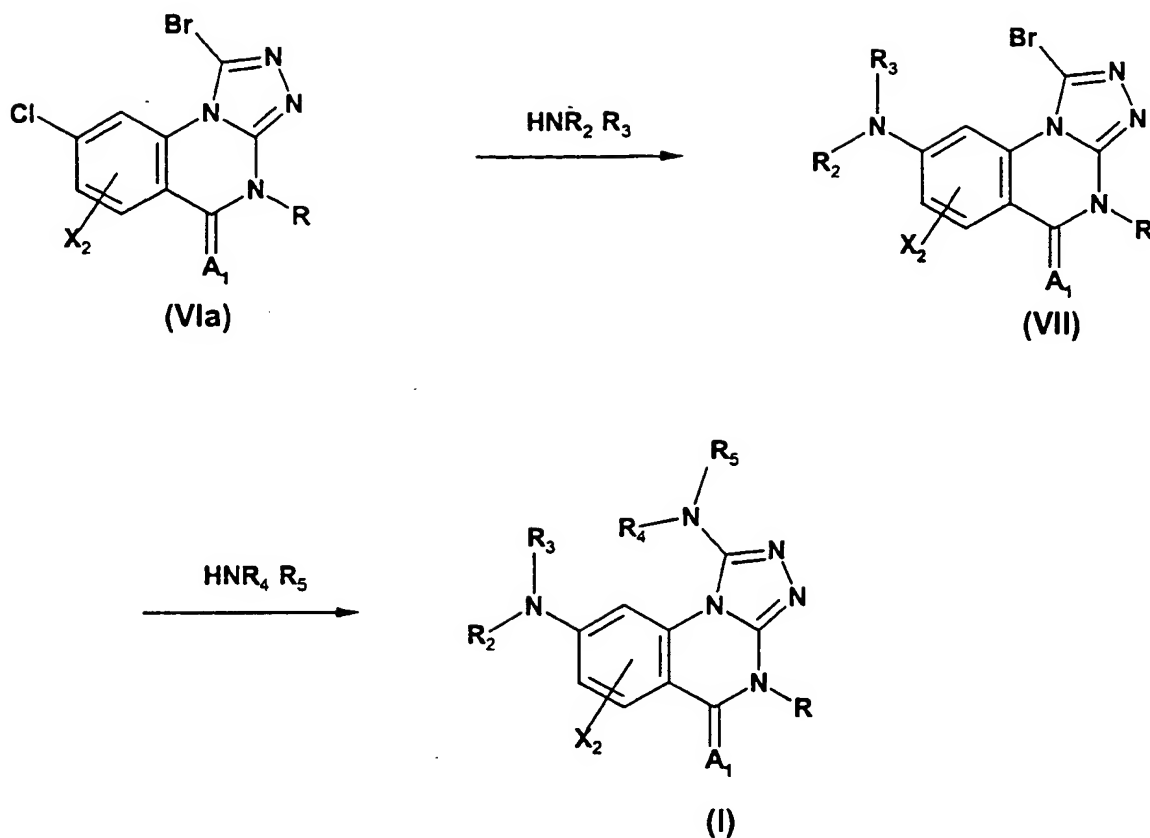


dans lequel X_2 , X_5 , A_1 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment.

15 Il est cependant préférable d'éviter pour ce type de réaction les substituants R comportant un groupement halogène susceptible de réagir de façon compétitive avec le réactif HNR_4R_5 .

H) Dans le cas où les 2 groupes amino NR_2R_3 et NR_4R_5 sont différents, une voie de 20 synthèse légèrement modifiée est indiquée sur le schéma 8.

SCHEMA 8



dans lequel X_2 , A_1 , R , R_2 , R_3 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment. Le substituant amino NR_2R_3 se trouve en position 8.

5

Une 1-Bromo 8-chlorotriazolo [4,3-a] quinazoline-5-one et/ou -5-thione (VIIa) convenablement substituée en 4, et préparée comme précédemment par bromation du dérivé non substitué en 1, est traitée par un léger excès d'amine HNRR_2R_3 , dans un solvant tel que le diméthylformamide pour conduire à l'intermédiaire (VII).

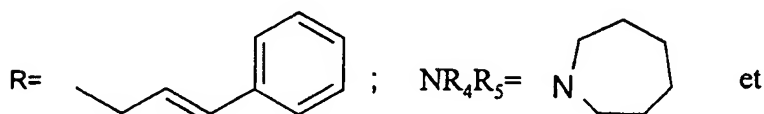
10 Cet intermédiaire est à son tour chauffé dans un excès d'amine HNRR_4R_5 , dans un solvant tel que le diméthylformamide pour conduire au composé (I).

De façon surprenante, les inventeurs ont constaté que la réactivité de l'atome d'halogène en position 8 est beaucoup plus importante que la réactivité de l'autre atome d'halogène de 15 l'intermédiaire. Ceci permet donc une première réaction sélective au niveau de cet halogène en position 8, qui peut être suivie par une réaction au niveau du deuxième halogène. L'exemple ci-dessus illustre l'utilisation du chlore en position 8. Il est cependant possible d'utiliser d'autres halogènes tels que le brome et le fluor, ce dernier s'étant avéré particulièrement réactif.

Exemples**A. Composés de type (I) et (II)****10 Exemples 1 et 2**

METHODE A : 1-Azepanyl-7-chloro-4-(3-phénylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one (ex. 1)

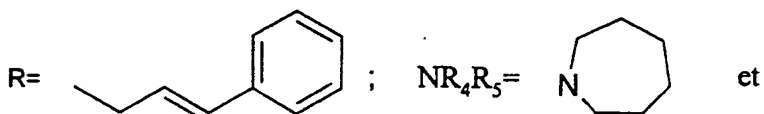
(I): $X_1 = 7 - \text{Cl}$; $X_2 = \text{H}$;



15

1-Azepanyl-7-chloro-3-(3-phénylallyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one (ex. 2)

(II) : $X_1 = 7 - \text{Cl}$; $X_2 = \text{H}$;



20

Dans un réacteur protégé de l'humidité, on place 2,5 g (7,87 mmol) de 1-Azepanyl-7-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one, en suspension dans 35 ml de 1,2-diméthoxyéthane puis on agite.

25 Sous atmosphère inerte, on additionne alors 240 mg d'une suspension d'hydrure de sodium à 75 % (représentant 7,90 mmol NaH).

Le mélange est chauffé à 60° C, sous agitation, pendant 6 heures.

On additionne alors 1,56 g (7,90 mmol) de bromure de cinnamyle par fractions.

Le mélange obtenu est chauffé ensuite à 60° C pendant 20 heures, sous agitation.

30 Après refroidissement, la suspension est versée dans 200 ml d'eau glacée.

On extrait 3 fois à l'acétate d'éthyle ; les phases organiques réunies sont lavées avec une solution aqueuse saturée de chlorure de sodium, séchées sur sulfate de sodium puis le solvant est évaporé sous vide.

On obtient 3,5 g de mélange brut des 2 régio isomères (théorie : 3,4 g).

Les 2 isomères sont séparés par chromatographie flash sur colonne de silice avec élution au mélange chlorure de méthylène 99 / méthanol 1.

On obtient, dans l'ordre d'élution :

1) 0,58 g du composé de l'exemple 1

5 Rendement = 17 %

F (Tottoli) = 125°C

CCM (CH₂ Cl₂ 98 / CH₃ OH 2) = 0,60

RMN¹ H δ (ppm) CDCl₃ : 1,7 – 2,0 (m, 8H) ; 3,3 – 3,5 (m, 4H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,45 (dt, 1H) ; 6,9

10 (d, 1H) ; 7,15 – 7,3 (m, 3H) ; 7,35 (d, 2H) ; 7,75 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,4 (d, 1H).

2) 2,1 g du composé de l'exemple 2

Rendement = 61,5 %

F (Tottoli) = 188°C

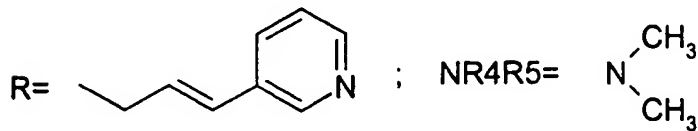
CCM (CH₂ Cl₂ 98 / CH₃ OH 2) : Rf = 0,35.

15 RMN¹ H δ (ppm) CDCl₃ :

1,7 – 2,0 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4,9 (d, 2H) ; 6,35 (dt, 1H) ; 6,75 (d, 1H) ; 7,2 – 7,45 (m, 5H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

Exemple 3 :

20 **METHODE B :** 7-bromo-1-(N,N-dimethylamino)-4-[3-(3-pyridyl)-allyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one (ex. 3)
(I): X₁ = 7 – Br ; X₂ = H ;



25

Dans un réacteur équipé d'une agitation magnétique et d'un réfrigérant, on place 7,4 g (0,024 mol) de 7-bromo-1-(N,N-dimethylamino)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one en solution dans 200 ml de 1,2-diméthoxyéthane puis on agite. On additionne 17,0g (0,052mol) de carbonate de césum puis agite à température ambiante pendant 15 minutes.

30 4,5g ((0,024mol) de chlorhydrate de chlorure de 3-(3-pyridyl)-allyle sont alors ajoutés par fractions, puis le mélange est chauffé à 70°C, sous agitation, pendant 3 heures. Le solvant

est évaporé sous vide puis le résidu est mis en suspension dans 300 ml d'eau glacée. Après extractions répétées à l'acétate d'éthyle, les phases organiques réunies sont lavées avec une solution aqueuse saturée de chlorure de sodium, séchées sur sulfate de sodium puis le solvant est évaporé sous vide.

5 Le résidu est chromatographié sur une colonne de silice avec élution au mélange CH₂Cl₂ 98 / CH₃OH 2 / NH₄OH 0,2. On récupère 6,3g d'isomère (I) pur en CCM. Celui-ci est recristallisé dans 20ml d'isopropanol pour donner 5,3g de composé de l'exemple 3 :
Rendement = 52%

10 RMN¹ H δ (ppm) CDCl₃ : 2,95 (s, 6H) ; 5,1 (d, 2H) ; 6,45 (dt, 1H) ; 6,8 (d, 1H) ; 7,15 (m, 1H) ; 7,65 (d, 1H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,4 – 8,6 (m, 3H).

Exemples 4 et 5 :

METHODE C : 7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-4-[(3-pyridyl)-methyl]-4H-

[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one (ex. 4)

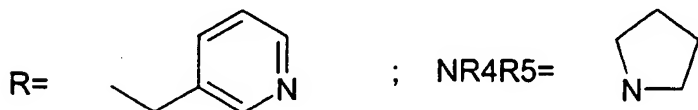
(I): X₁ = 7-Br ; X₂ = H ;



15

7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-3-[(3-pyridyl)-methyl]-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one (ex. 5)

(II) : X₁ = 7-Br ; X₂ = H ;



20 Dans un réacteur protégé de l'humidité, équipé d'un système d'agitation, on place 2,0g (0,006 mol) de 1-(pyrrolidin-1-yl)-7-bromo-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one en solution dans 125 ml de dimethylsulfoxyde (DMSO) puis on additionne 1,0g (0,018 mol) de potasse finement broyée. Le mélange est agité à température ambiante pendant 1h30, jusqu'à obtention d'une solution légèrement trouble. On ajoute alors 0,82g (0,005 mol) de 25 chlorhydrate de chlorure de 3-picolyde en une fois puis maintient l'agitation à température ambiante pendant 4 heures.

Le mélange obtenu est versé dans de l'eau glacée et la suspension résultante extraite 3 fois à l'acétate d'éthyle. Les extraits organiques joints sont lavés avec une solution saturée de

NaCl, séchés sur Na₂SO₄ puis concentrés sous vide. On obtient 2,0g de mélange brut des 2 régioisomères qui sont séparés par chromatographie sur colonne de silice avec élution au mélange CH₂Cl₂ 98 - CH₃OH 2 - NH₄OH 0,4.

On obtient, dans l'ordre d'élution :

5 1) 1,2g du produit majoritaire qui est recristallisé dans le méthanol pour donner, après séchage sous vide, 1,1g du composé de l'exemple 4

Rendement = 57 %

F (Tottoli) = 206-207°C

CCM (CH₂ Cl₂ 97 / CH₃ OH 3 / NH₄OH 0,3) : Rf = 0,30

10 10) RMN¹ H δ (ppm) CDCl₃ : 1,95 - 2,1 (m, 4H) ; 3,35 - 3,45 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 - 7,3 (dd, 1H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,0 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,45 - 8,55 (m, 2H) ; 8,9 (s, 1H).

2) 0,25g du produit minoritaire qui est recristallisé dans le méthanol pour donner, après séchage sous vide, 0,17g du composé de l'exemple 5

15 15) Rendement = 12%

F (Tottoli) = 261-262°C

CCM (CH₂ Cl₂ 97 / CH₃ OH 3 / NH₄OH 0,3) : Rf = 0,20

15) RMN¹ H δ (ppm) CDCl₃ : 1,9 - 2,05 (m, 4H) ; 3,2 - 3,4 (m, 4H) ; 5,25 (s, 2H) ; 7,1 - 7,2 (m, 1H) ; 7,7 (d, 1H) ; 7,8 (d, 1H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,45 - 8,60 (m, 2H) ; 8,65 (s, 1H).

20

Les composés (I) des exemples 6 à 108 et les composés (II) des exemples 109 à 162, dans lesquels X₂ = H₁ sont préparés selon le procédé de l'exemple 1 :

Composés (I) : Tableau 1

Composés (II) : Tableau 2

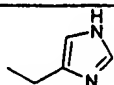
25

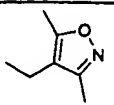
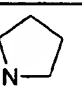
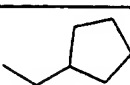
TABLEAU 1

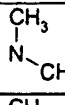
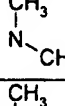
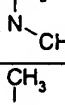
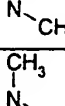
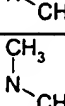
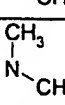
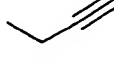
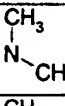
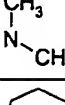
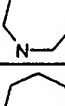
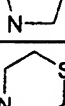
N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
6	H	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		11	144	A
7	7-Cl	CH ₂ =CHCH ₂		9	-	A
8	7-Cl	4-CH ₃ C ₆ H ₄ CH ₂		16	163	A
9	7-Cl	2-ClC ₆ H ₄ CH ₂		6	160-162	A

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
10	7-Cl	3-ClC ₆ H ₄ CH ₂		35	157	A
11	7-Cl	4-ClC ₆ H ₄ CH ₂		20	166	A
12	7-Cl	4-BrC ₆ H ₄ CH ₂		25	104-110	A
13	7-Cl	4-FC ₆ H ₄ CH ₂		48	150	A
14	7-Cl	4-CF ₃ C ₆ H ₄ CH ₂		22	138	A
15	7-Cl	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		49	165-168	A
16	7-Cl	2-(CH ₃ O)C ₆ H ₄ CH ₂		6	98-100	A
17	7-Cl	3-(CH ₃ O)C ₆ H ₄ CH ₂		22	138	A
18	7-Cl	4-(CH ₃ O)C ₆ H ₄ CH ₂		26	138	A
19	7-Cl	3,4-Cl ₂ C ₆ H ₃ CH ₂		19	-	A
20	7-Cl	3,4-(CH ₃ O) ₂ C ₆ H ₃ CH ₂		41	172	A
21	7-Cl	(2-pyridyl)CH ₂		16	152	A
22	7-Cl	(3-pyridyl)CH ₂		29	155	A
23	7-Cl	(4-pyridyl)CH ₂		64	137	A
24	7-Cl	C ₆ H ₅ CH ₂ CH ₂		5	105	A
25	7-Cl	4-(CH ₃ O)C ₆ H ₄ (CH ₂) ₂		12	136	A
26	7-Cl	C ₆ H ₅ (CH ₂) ₃		17	-	A
27	7-Cl	C ₆ H ₅ C(=O)CH ₂		26,5	105-107	A

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
28	7-Cl	4-(CH ₃ O)C ₆ H ₄ C(=O)CH ₂		30	191	A
29	7-Cl	4-ClC ₆ H ₄ C(=O)CH ₂		36	190	A
30	7-Cl	4-(CH ₃ O)-3-(COOCH ₃)-C ₆ H ₃ C(=O)CH ₂		18	140	A
31	7-Cl	(3-pyridyl)-CH ₂		39	176	C
32	7-Br	4-ClC ₆ H ₄ CH ₂		8	179	A
33	7-Br	4-FC ₆ H ₄ CH ₂		21	158	A
34	7-Br	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		21	190	A
35	7-Br	3,4-(CH ₃ O)C ₆ H ₃ CH ₂		23,5	185	A
36	7-Br	(3-pyridyl)-CH ₂		4	180	C
37	7-Br	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		64	155	B
38	7-Br	(E) 4-Cl-C ₆ H ₄ CH=CHCH ₂		25	176	B
39	7-Br	(E) 4-(CH ₃ O)C ₆ H ₄ CH=CHCH ₂		30	129	B
40	7-Br	(E) (3-pyridyl)CH=CHCH ₂		12	185	B
41	7-Br	(E) (4-pyridyl)CH=CHCH ₂		39	216	B
42	7-Br	4-CH ₃ C ₆ H ₄ CH ₂		53	215	B
43	7-Br	4-ClC ₆ H ₄ CH ₂		12	105	A
44	7-Br	4-FC ₆ H ₄ CH ₂		42	166	A
45	7-Br	3-CNC ₆ H ₄ CH ₂		52	206	B

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
46	7-Br	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		19	116	A
47	7-Br	4-(COOCH ₃)C ₆ H ₄ CH ₂		54	205	A
48	7-Br	4-NO ₂ C ₆ H ₄ CH ₂		52	200	B
49	7-Br	4-(CH ₃ O)C ₆ H ₄ CH ₂		39	169	B
50	7-Br	4-(OCOCH ₃)C ₆ H ₄ CH ₂		21	195	B
51	7-Br	4-OHC ₆ H ₄ CH ₂		13	288	B
52	7-Br	3,4-(CH ₃ O) ₂ C ₆ H ₃ CH ₂		15	151	A
53	7-Br	3,4-(OCH ₂ O)C ₆ H ₃ CH ₂		21	194	A
54	7-Br	3,5-(CH ₃ O) ₂ C ₆ H ₃ CH ₂		31	-	A
55	7-Br	3,4,5-(CH ₃ O) ₃ C ₆ H ₂ CH ₂		35	141-143	A
56	7-Br	4-(CH ₂ COOH)C ₆ H ₄ CH ₂		17	260	B
57	7-Br	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		57	152-155	A
58	7-Br	(Z) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		24	110	B
59	7-Br	(E) (4-ClC ₆ H ₄)-CH=CHCH ₂		45	187	B
60	7-Br	(E) (4-CH ₃ O)C ₆ H ₄ CH=CHCH ₂		32	171	B
61	7-Br	(E) (3-pyridyl)-CH=CHCH ₂		10 /	102	B
62	7-Br	(E) (4-pyridyl)-CH=CHCH ₂		38	167	B
63	7-Br			4	290(dec)	B

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
64	7-Br			60	221	B
65	7-Br			32	155	B
66	7-Br	n-butyl		39	135	B
67	7-Br	CH ₂ CF ₃		14	202	B
68	7-Br	CH ₂ CH ₂ OH		25	240	B
69	7-Br	CH ₂ CH ₂ N(C ₂ H ₅) ₂		50	215 (HCl)	C
70	7-Br			36	204	B
71	7-Br	CH ₂ CH ₂ OC ₆ H ₅		25	171	B
72	7-Br	CH ₂ CH ₂ SC ₆ H ₅		20	122	B
73	7-Br	CH(C ₆ H ₅)COOCH ₃		14	184	B
74	7-Br	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		72	200	B
75	7-Br	3,4-(CH ₃ O) ₂ C ₆ H ₃ CH ₂		67	178	B
76	7-Br	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		8	-	A
77	7-Br	(E) (3-pyridyl)CH=CHCH ₂		48	177	B
78	7-Br	4-CH ₃ C ₆ H ₄ CH ₂		56	223	B
79	7-Br	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		56	207	B
80	7-Br	4-OHC ₆ H ₄ CH ₂		15	284	B
81	7-Br	4-(COOCH ₃)C ₆ H ₄ CH ₂		35	197	B

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
82	7-Br	4-(CH ₂ COOH)C ₆ H ₄ CH ₂		8	246	B
83	7-Br	4-(CH ₂ CN)C ₆ H ₄ CH ₂		<1	230	B
84	7-Br	(3-pyridyl)-CH ₂		28	142	B
85	7-Br	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		63	171	B
86	7-Br	(Z) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		28	167	B
87	7-Br	(E) (4-pyridyl)-CH=CHCH ₂		48	115	B
88	7-Br			<1	234	B
89	7-Br	C ₆ H ₅ C≡CCH ₂		15	159	B
90	7-Br	CH(C ₆ H ₅)COOCH ₃		18	243	B
91	7-CH ₃	(3-pyridyl)-CH ₂		64	175	C
92	7-CH ₃	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		16	195	A
93	7-CH ₃	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		84	166	B
94	7-CH ₃	3,4-(CH ₃ O)C ₆ H ₃ CH ₂		52	184	B
95	7-CH ₃	4-(COOCH ₃)C ₆ H ₄ CH ₂		44	230	B
96	7-CH ₃	4-(CH ₂ COOH)C ₆ H ₄ CH ₂		21	262	B
97	7-CH ₃	(3-pyridyl)-CH ₂		10	139	C
98	7-CH ₃	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		17	173	A
99	7-CH ₃	4-(CH ₂ COOH)C ₆ H ₄ CH ₂		10	-	B

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
100	7-CH ₃	(E) (3-pyridyl)CH=CHCH ₂		51	230	B
101	7-CH ₃	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		73	201	B
102	7-CH ₃	4-(CH ₂ COOH)C ₆ H ₄ CH ₂		3	-	B
103	7-CH ₃	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		50	171	B
104	7-CH ₃	(E) (3-pyridyl)CH=CHCH ₂		53	155	B
105	7-CH ₃	(E) (4-pyridyl)-CH=CHCH ₂		66	119	B
106	8-CH ₃	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		52	-	A
107	7-CN	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		43	147-149	B
108	7-OH	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		3	295(dec)	A

- Composé 6 :

5 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,85 (m, 8H) ; 3,3 – 3,4 (m, 4H) ; 4,95 (d, 2H) ; 6,4 – 6,5 (dt, 1H) ; 6,7 – 6,75 (d, 1H) ; 7,25 (t, 1H) ; 7,3 (t, 2H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,6 (t, 1H) ; 7,95 (t, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 7 :

10 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,5 – 1,9 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 4,8 (d, 2H) ; 5,2 (d, 1H) ; 5,4 (d, 1H) ; 5,95 (m, 1H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,25 (s, 1H) ; 8,3 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 8 :

15 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 2,0 (m, 8H) ; 2,3 (s, 3H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,1 (d, 2H) ; 7,6 (d, 2H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,35 (m, 2H)

Solvant : CDCl₃

5 - Composé 9 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,6 (s, 2H) ; 7,05 – 7,25 (m, 3H) ; 7,4 (d, 1H) ; 7,75 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,45 (d, 1H)

Solvant : CDCl_3

10

- Composé 10 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,6 – 2,0 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,2 (m, 2H) ; 7,55 (s, 1H) ; 7,65 (s, 1H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,35 (m, 2H)

Solvant : CDCl_3

15

- Composé 11 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,65 – 1,9 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,2 (d, 2H) ; 7,55 (d, 2H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,25 (m, 2H)

Solvant : CDCl_3

20

- Composé 12 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 2 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,4 (d, 2H) ; 7,55 (d, 2H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H) ; 8,35 (d, 1H)

Solvant : CDCl_3

25

- Composé 13 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,0 (m, 2H) ; 7,7 (m, 3H) ; 8,35 (m, 2H)

Solvant : CDCl_3

30

- Composé 14 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,55 (d, 2H) ; 7,7 (d, 1H) ; 7,8 (d, 2H) ; 8,3 – 8,45 (m, 2H)

Solvant : CDCl_3

35

- Composé 15 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,65 – 2 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,55 (d, 2H) ; 7,7 – 7,85 (m, 3H) ; 8,25 – 8,45 (m, 2H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 16 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,5 (s, 2H) ; 6,8 (t, 1H) ; 6,9 (d, 1H) ; 7,1 (d, 1H) ; 7,2 (t, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

5 Solvant : CDCl₃

- Composé 17 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,8 (s, 3H) ; 5,5 (s, 2H) ; 6,8 (m, 1H) ; 7,25 (m, 3H) ; 7,75 (d, 1H) ; 8,4 (m, 2H)

10 Solvant : CDCl₃

- Composé 18 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,75 (s, 3H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,85 (d, 2H) ; 7,7 (m, 3H) ; 8,35 (m, 2H)

15 Solvant : CDCl₃

- Composé 19 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 2,0 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,3 (d, 1H) ; 7,5 (d, 1H) ; 7,75 (m, 2H) ; 8,3 (s, 1H) ; 8,35 (d, 1H)

20 Solvant : CDCl₃

- Composé 20 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,85 (s, 3H) ; 3,90 (s, 3H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,75 (d, 1H) ; 7,35 (m, 2H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,35 (m, 2H)

25 Solvant : CDCl₃

- Composé 21 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,6 (s, 2H) ; 7,15 (m, 1H) ; 7,4 (d, 1H) ; 7,6 (m, 1H) ; 7,75 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,4 (d, 1H) ; 8,45 (m, 1H)

30 Solvant : CDCl₃

- Composé 22 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,6 – 1,95 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,2 (m, 1H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,0 (m, 1H) ; 8,3 (m, 2H) ; 8,5 (m, 1H) ; 8,9 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 23 :

5 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,6 – 1,9 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,4 (d, 2H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,25 (s, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,45 (d, 2H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 24 :

10 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 2,1 (m, 8H) ; 3,15 (t, 2H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4,5 (t, 2H) ; 7,2-7,45 (m, 5H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 25 :

15 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,05 (t, 2H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,8 (s, 3H) ; 4,45 (t, 2H) ; 6,85 (d, 2H) ; 7,25 (d, 2H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 26 :

20 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 2,0 (m, 8H) ; 2,2 (qn, 2H) ; 2,75 (t, 2H) ; 3,35 (m, 4H) ; 4,35 (t, 2H) ; 7,0 – 7,2 (m, 5H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H) ; 8,35 (d, 1 H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 27 :

25 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1.65-1.85(m,8H) ; 3.35(m,4H) ; 5.7(s,2H) ; 7.6(t,2H) ; 7.75(t,1H) ; 8.05(d,1H) ; 8.15(m,3H) ; 8.4(d,1H)

Solvant : DMSO

- Composé 28 :

30 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,7 (s, 2H) ; 7,0 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,05 (d, 2H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,45 (d, 1 H)

Solvant : CDCl_3

5 - Composé 29 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,7 (s, 2H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8 (d, 2H) ; 8,3 (s, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

10

- Composé 30 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 4 (s, 3H) ; 5,7 (s, 2H) ; 7,1 (d, 1H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,45 (s, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

15

- Composé 31 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,0 – 2,1 (m, 4H) ; 3,35 – 3,45 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 – 7,3 (dd, 1H) ; 7,75 (d, 1H) ; 8,05 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,55 (d, 1H) ; 8,9 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

- Composé 32 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,25 (d, 2H) ; 7,75 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

25

- Composé 33 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 2,0 (m, 8H) ; 3,3 – 3,45 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,9 – 7,0 (m, 2H) ; 7,65 – 7,75 (m, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

30

- Composé 34 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,8 – 2 (m, 8H) ; 3,35 – 3,5 (m, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,6 (dd, 2H) ; 7,8 (dd, 2H) ; 7,9 (m, 1H) ; 8,3 (dd, 1H) ; 8,5 (d, 1H)

Solvant : CHCl₃

35

- Composé 35 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 2 (m, 8H) ; 3,3 – 3,45 (m, 4H) ; 3,8 (s, 3H) ; 3,85 (s, 3H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,8 (d, 1H) ; 7,25 – 7,35 (m, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 36 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,8 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,25 (m, 1H) ; 7,9 (d, 5 H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,35 (d, 1H) ; 8,5 (m, 2H) ; 8,95 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 37 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,45 (dt, 1H) ; 6,9 (d, 10 H) ; 7,15 – 7,3 (m, 3H) ; 7,35 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 38 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 2 (m, 8H) ; 3,3 – 3,5 (m, 4H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,35 – 6,45 (m, 15 H) ; 6,75 – 6,85 (d, 1H) ; 7,2 – 7,35 (m, 4H) ; 7,85 (m, 1H) ; 8,3 (m, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 39 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,3 – 3,45 (m, 4H) ; 3,75 (s, 3H) ; 5,05 (m, 2H) ; 20 6,25 – 6,35 (m, 1H) ; 6,8 (m, 3H) ; 7,3 (m, 2H) ; 7,85 (m, 1H) ; 8,3 (m, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 40 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 2 (m, 8H) ; 3,3 – 3,5 (m, 4H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,45 – 6,55 (m, 25 H) ; 6,85 (d, 1H) ; 7,2 (m, 1H) ; 7,65 (m, 1H) ; 7,9 (m, 1H) ; 8,35 (d, 1H) ; 8,45 (m, 1H) ; 8,5 (d, 1H) ; 8,6 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 41 :

30 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 2 (m, 8H) ; 3,3 – 3,5 (m, 4H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,55 – 6,7 (m, 1H) ; 6,8 (d, 1H) ; 7,2 (d, 2H) ; 7,9 (m, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,5 (m, 3H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 42 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 - 2,1 (m, 4H) ; 2,3 (s, 3H) ; 3,3 - 3,45 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,1 (d, 2H) ; 7,6 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 43 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,9 - 2,05 (m, 4H) ; 3,25 - 3,4 (m, 4H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,2 (d, 2H) ; 10 7,6 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 44 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,0 - 2,1 (m, 4H) ; 3,35 - 3,45 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,9 - 7,0 (m, 15 2H) ; 7,6 - 7,7 (m, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 45 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 - 2,15 (m, 4H) ; 3,35 - 3,5 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,45 (t, 1H) ; 20 7,55 (d, 1H) ; 7,85 - 8,0 (m, 3H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 46 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,95 - 2,1 (m, 4H) ; 3,35 - 3,5 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,6 (d, 2H) ; 25 7,8 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 47 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 - 2,1 (m, 4H) ; 3,35 - 3,45 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,7 30 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,0 (d, 2H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 48 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2 – 2,15 (m, 4H) ; 3,3 – 3,45 (m, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,75 – 7,9 (m, 5H) ; 8,1 – 8,2 (m, 3H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 49 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2 – 2,15 (m, 4H) ; 3,35 – 3,5 (m, 4H) ; 3,75 (s, 3H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,8 (d, 2H) ; 7,65 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 50 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2 – 2,15 (m, 4H) ; 2,25 (s, 3H) ; 3,35 – 3,45 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,0 (d, 2H) ; 7,75 (d, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 51 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,9 – 2,1 (m, 4H) ; 3,2 – 3,45 (m, 4H) ; 5,2 (s, 2H) ; 6,7 (d, 2H) ; 7,35 (d, 2H) ; 8 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H) ; 9,25 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 52 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,0 – 2,1 (m, 4H) ; 3,35 – 3,45 (m, 4H) ; 3,85 (s, 3H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,8 (d, 1H) ; 7,2 – 7,35 (m, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 53 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,0 – 2,1 (m, 4H) ; 3,3 – 3,4 (m, 4H) ; 5,35 (s, 2H) ; 5,9 (s, 2H) ; 6,7 (d, 1H) ; 7,15 – 7,3 (m, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

Composé 54 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 3,35 – 3,4 (m, 4H) ; 3,75 (s, 6H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,35

5 (s, 1H) ; 6,8 (s, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 55 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 3,35 – 3,45 (m, 4H) ; 3,8 (s, 3H) ; 3,85 (s, 6H) ; 5,4

10 (s, 2H) ; 7 (s, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 56 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,95 – 2,1 (m, 4H) ; 3,25 – 3,45 (m, 4H) ; 3,55 (s, 2H) ; 5,4 (s, 2H) ;

15 7,25 (d, 2H) ; 7,35 (d, 2H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 12,2 – 12,5 (m, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 57 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,4 (dt, 1H) ; 6,9 (d, 1H) ;

20 7,15 – 7,3 (m, 3H) ; 7,35 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 58 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,0 – 2,15 (m, 4H) ; 3,35 – 3,5 (m, 4H) ; 5,2 (d, 2H) ; 5,7 – 5,8 (m,

25 1H) ; 6,7 (d, 1H) ; 7,2 – 7,45 (m, 5H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 59 :

30 R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,05 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5 (d, 2H) ; 6,4 (m, 1H) ; 6,85 (d, 1H) ;

7,15 – 7,3 (m, 4H) ; 7,85 (m, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 60 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,95 – 2,10 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,75 (s, 3H) ; 4,95 (m, 2H) ; 6,25 – 6,35 (m, 1H) ; 6,75 – 6,9 (m, 3H) ; 7,2 – 7,3 (m, 2H) ; 7,85 (m, 1H) ; 8,15 (m, 1H) ; 8,45 (m, 1H)

5 Solvant : CDCl₃

- Composé 61 :

10 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,95 – 2,15 (m, 4H) ; 3,3 – 3,5 (m, 4H) ; 5,05 (m, 2H) ; 6,45 – 6,55 (m, 1H) ; 6,75 – 6,9 (d, 1H) ; 7,2 (m, 1H) ; 7,6 – 7,7 (m, 1H) ; 7,85 – 7,95 (m, 1H) ; 8,15 (m, 1H) ; 8,4 (m, 1H) ; 8,5 (m, 1H) ; 8,6 (m, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 62 :

15 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,9 – 2,05 (m, 4H) ; 3,3 – 3,45 (m, 4H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,55 – 6,7 (m, 1H) ; 6,8 (d, 1H) ; 7,25 (m, 2H) ; 7,9 (m, 1H) ; 8,2 (m, 1H) ; 8,45 - 8,55 (m, 3H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 63 :

20 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,8 – 1,9 (m, 2H) ; 3,25 (m, 2H) ; 5,1 (s, 2H) ; 6,9 (s, 1H) ; 7,4 (s, 1H) ; 8 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,2 (s, 1H) ; 11,8 (m, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 64 :

25 R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,05 – 2,15 (m, 4H) ; 2,4 (s, 3H) ; 2,6 (s, 3H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,2 (s, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 65 :

30 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,25 – 1,75 (m, 8H) ; 1,9 – 2,05 (m, 4H) ; 2,5 – 2,7 (m, 1H) ; 3,3 – 3,4 (m, 4H) ; 4,2 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

5 - Composé 66 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1 (t, 3H) ; 1,4 – 1,55 (m, 2H) ; 1,8 – 1,9 (m, 2H) ; 2,0 – 2,1 (m, 4H) ; 3,4 – 3,5 (m, 4H) ; 4,3 (t, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

10

- Composé 67 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2 – 2,15 (m, 4H) ; 3,35 – 3,5 (m, 4H) ; 5,0 (q, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,55 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

15

- Composé 68 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2 (m, 4H) ; 3,15 (m, 1H) ; 3,3 (m, 4H) ; 4,05 (m, 2H) ; 4,5 (m, 2H) ; 7,08 (m, 1H) ; 8,15 (m, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

20

- Composé 69 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,1 (t, 6H) ; 2,0 – 2,1 (m, 4H) ; 2,65 (q, 4H) ; 2,9 (t, 2H) ; 3,35 – 3,45 (m, 4H) ; 4,4 (t, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

25

- Composé 70 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2 – 2,15 (m, 4H) ; 2,3 (s, 1H) ; 3,35 – 3,5 (m, 4H) ; 5,1 (s, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

30

- Composé 71 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4,45 (m, 2H) ; 4,75 (m, 2H) ; 6,9 (m, 3H) ; 7,2 – 7,3 (m, 2H) ; 7,9 (m, 1H) ; 8,2 (m, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

35

- Composé 72 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 3,45 (m, 6H) ; 4,6 (m, 2H) ; 7,1 (m, 1H) ; 7,2 (m, 2H) ; 7,4 (m, 2H) ; 7,85 (m, 1H) ; 8,1 (m, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 73 :

5 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,9 - 2,05 (m, 4H) ; 3,3 - 3,4 (m, 4H) ; 3,08 (s, 3H) ; 6,7 (s, 1H) ; 7,2 - 7,35 (m, 3H) ; 7,7 - 7,85 (m, 3H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 74 :

10 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,4 - 1,6 (m, 1H) ; 1,7 - 2 (m, 5H) ; 3 - 3,1 (m, 2H) ; 3,3 - 3,4 (m, 2H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,6 (d, 2H) ; 7,8 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 75 :

15 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,4 (m, 1H) ; 1,7 - 1,95 (m, 5H) ; 3 - 3,1 (m, 2H) ; 3,3 - 3,4 (m, 2H) ; 3,8 (s, 3H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,8 (d, 1H) ; 7,25 - 7,35 (m, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,40 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 76 :

20 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,35 - 2,1 (m, 6H) ; 3,05 (t, 2H) ; 3,35 (m, 2H) ; 5,1 (d, 2H) ; 6,5 (dt, 1H) ; 6,9 (d, 1H) ; 7,1 - 7,5 (m, 5H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,55 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 77 :

25 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,9 (m, 4H) ; 3,45 (m, 2H) ; 3,6 (m, 2H) ; 5,1 (m, 2H) ; 6,5 (m, 1H) ; 6,85 (d, 1H) ; 7,2 (m, 1H) ; 7,65 (m, 1H) ; 7,9 (m, 1H) ; 8,25 (m, 1H) ; 8,45 (m, 1H) ; 8,5 (m, 1H) ; 8,55 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

30 - Composé 78 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,3 (s, 3H) ; 2,9 (s, 6H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,1 (d, 2H) ; 7,6 (d, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

5 - Composé 79 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,95 (s, 6H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,55 (d, 2H) ; 7,75 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

10

- Composé 80 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,85 (s, 6H) ; 5,2 (s, 2H) ; 6,7 (d, 2H) ; 7,3 (d, 2H) ; 8 (d, 1H) ; 8,2 – 8,3 (m, 2H) ; 9,3 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

15

- Composé 81 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,7 (m, 2H) ; 7,85 (m, 1H) ; 7,9 (m, 2H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

- Composé 82 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,85 (s, 6H) ; 3,6 (s, 2H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,25 (d, 2H) ; 7,5 (d, 2H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 12,2 – 12,45 (m, 1H)

Solvant : DMSO

25

- Composé 83 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 3,7 (s, 2H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,25 (m, 2H) ; 7,7 (m, 2H) ; 7,85 (m, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

30

- Composé 84 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,25 (m, 1H) ; 7,85 (m, 1H) ; 8,05 (m, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,5 (m, 2H) ; 8,9 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

35

- Composé 85 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,4 – 6,55 (dt, 1H) ; 6,9 (d, 1H) ; 7,2 – 7,4 (m, 5H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,55 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 86 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,95 (s, 6H) ; 5,29 (d, 2H) ; 5,7 – 5,8 (m, 1H) ; 6,7 (d, 1H) ; 7,2 – 7,45
5 (m, 5H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 87 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,55 – 6,7 (m, 1H) ; 6,85 (d, 1H) ; 7,2 (m,
10 2H) ; 7,85 (m, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,5 (m, 3H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 88 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,8 (s, 6H) ; 3,2 (s, 1H) ; 4,9 (s, 2H) ; 8,1 (m, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,3 (s,
15 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 89 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 5,2 (s, 2H) ; 7,2 (m, 3H) ; 7,4 (m, 2H) ; 7,85 (m, 1H) ; 8,2
20 (d, 1H) ; 8,55 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 90 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,95 (s, 6H) ; 3,85 (s, 3H) ; 6,8 (s, 1H) ; 7,3 – 7,4 (m, 3H) ; 7,75 – 7,9
25 (m, 3H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 91 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,75 – 1,9 (m, 8H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,4 – 3,5 (m, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,2 –
30 7,3 (dd, 1H) ; 7,6 – 7,65 (d, 1H) ; 8,05 – 8,01 (d, 1H) ; 8,2 (s, 1H) ; 8,3 – 8,35 (d, 1H) ;
8,55 (d, 1H) ; 8,95 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 92:

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 2 (m, 8H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,4 – 3,5 (m, 4H) ; 5,1 (d, 1H) ; 5,4 – 5,55 (dt, 1H) ; 6,9 – 7 (d, 1H) ; 7,2 – 7,3 (m, 4H) ; 7,4 (d, 2H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,2 (s, 1H) ; 8,3 (d, 1H)

5 Solvant : CDCl₃

- Composé 93 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,3 – 3,4 (m, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,6 (m, 10 3H) ; 7,8 (d, 2H) ; 8,1 – 8,2 (m, 2H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 94 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,4 – 3,5 (m, 4H) ; 3,8 (s, 3H) ; 3,9 (s, 15 3H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,8 (d, 1H) ; 7,3 – 7,4 (m, 2H) ; 7,5 (d, 1H) ; 8,1 – 8,2 (m, 2H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 95 :

20 R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,1 – 2,2 (m, 4H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,4 – 3,5 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,6 (m, 1H) ; 7,7 (m, 2H) ; 7,95 – 8 (m, 2H) ; 8,1 – 8,2 (m, 2H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 96 :

25 R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 (m, 4H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,3 – 3,4 (m, 4H) ; 3,6 (s, 2H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,3 (m, 2H) ; 7,45 (m, 2H) ; 7,8 (m, 2H) ; 8,1 (s, 1H) ; 8,2 (d, 2H) ; 12,4 (m, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 97 :

30 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,95 (m, 4H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,35 (dd, 1H) ; 7,55 (d, 1H) ; 8,05 (s, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,5 (d, 1H) ; 8,7 (s, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 98 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 2,45 (s, 3H) ; 3,3 – 3,45 (m, 4H) ; 5,05 (d, 2H) ; 6,4 – 6,5 (dt, 1H) ; 6,85 – 6,95 (d, 1H) ; 7,1 – 7,45 (m, 5H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,1 – 8,2 (m, 2H)

Solvant : CDCl₃

5

- Composé 99 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,4 – 3,75 (m, 13H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,1 – 7,5 (m, 4H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,1 (s, 1H) ; 8,25 (d, 1H)

Solvant : DMSO

10

- Composé 100 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,5 (s, 3H) ; 2,9 (m, 4H) ; 3,45 (m, 2H) ; 3,65 (m, 2H) ; 5,1 (m, 2H) ; 6,5 (m, 1H) ; 6,85 (d, 1H) ; 7,2 (m, 1H) ; 7,6 (m, 1H) ; 7,7 (m, 1H) ; 8,2 (m, 2H) ; 8,45 (d, 1H) ; 8,6 (1s, 1H)

15 Solvant : CDCl₃**- Composé 101 :**

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,5 (s, 3H) ; 2,95 (s, 6H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,6 (m, 3H) ; 7,8 (m, 2H) ; 8,15 – 8,25 (m, 2H)

20 Solvant : CDCl₃**- Composé 102 :**

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,2 (s, 3H) ; 2,6 (s, 6H) ; 3,25 (s, 2H) ; 5,1 (s, 2H) ; 7 (m, 2H) ; 7,15 (m, 2H) ; 7,5 (m, 1H) ; 7,8 (s, 1H) ; 8 (d, 1H) ; 12 (m, 1H)

25 Solvant : DMSO

- Composé 103 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,5 (s, 3H) ; 3 (s, 6H) ; 5,1 (d, 2H) ; 6,4 – 6,5 (dt, 1H) ; 6,9 (d, 1H) ; 7,15 – 7,4 (m, 6H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,2 (m, 1H)

30 Solvant : CDCl₃

- Composé 104 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,5 (s, 3H) ; 2,95 (s, 6H) ; 5,1 (d, 2H) ; 6,45 – 6,55 (dt, 1H) ; 6,8 – 6,85 (d, 1H) ; 7,2 (m, 1H) ; 7,6 (dd, 1H) ; 7,7 (dd, 1H) ; 8,2 – 8,25 (m, 2H) ; 8,4 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

5 Solvant : CDCl_3

- Composé 105 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,5 (s, 3H) ; 2,95 (s, 6H) ; 5,1 (d, 2H) ; 6,6 – 6,7 (dt, 1H) ; 6,8 (d, 1H) ; 7,2 (d, 2H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,2 – 8,25 (dd, 2H) ; 8,5 (d, 2H)

10 Solvant : CDCl_3

- Composé 106 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 2 (m, 8H) ; 2,55 (m, 3H) ; 3,35 – 3,6 (m, 4H) ; 5,1 (d, 2H) ; 6,45 (dt, 1H) ; 6,85 (d, 1H) ; 7,1 – 7,45 (m, 6H) ; 8,25 (m, 2H)

15 Solvant : CDCl_3

- **Composé 107 :** R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,9 (d, 6H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,6 (m, 2H) ; 7,7 (m, 2H) ; 8,0 (m, 1H) ; 8,4 (m, 1H) ; 8,7 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

20

- Composé 108 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,9 (m, 4H) ; 3,25 (m, 4H) ; 6,85 (d, 2H) ; 6,3 – 6,4 (dt, 1H) ; 6,6 – 6,7 (d, 1H) ; 7,15 – 7,3 (m, 4H) ; 7,35 – 7,4 (d, 2H) ; 7,5 (s, 1H) ; 8,05 (d, 1H) ; 10,1 (m, 1H),

Solvant : DMSO

25

TABLEAU 2

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
109	H	(E) $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}=\text{CHCH}_2$		28	176	A
110	7-Cl	$\text{CH}_2=\text{CHCH}_2$		24	173	A
111	7-Cl	$\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2$		58	148	A

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
112	7-Cl	4-CH ₃ C ₆ H ₄ CH ₂		50	182	A
113	7-Cl	2-ClC ₆ H ₄ CH ₂		77	228	A
114	7-Cl	3-ClC ₆ H ₄ CH ₂		31	166	A
115	7-Cl	4-ClC ₆ H ₄ CH ₂		60	245	A
116	7-Cl	4-BrC ₆ H ₄ CH ₂		38	244	A
117	7-Cl	4-FC ₆ H ₄ CH ₂		42,5	224	A
118	7-Cl	4-CF ₃ C ₆ H ₄ CH ₂		39	232	A
119	7-Cl	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		46	> 260	A
120	7-Cl	2-(OCH ₃)C ₆ H ₄ CH ₂		57	184	A
121	7-Cl	3-(OCH ₃)C ₆ H ₄ CH ₂		46	163	A
122	7-Cl	4-(OCH ₃)C ₆ H ₄ CH ₂		32,5	164-165	A
123	7-Cl	3,4-Cl ₂ C ₆ H ₃ CH ₂		60	212	A
124	7-Cl	3,4-(OCH ₃) ₂ C ₆ H ₃ CH ₂		39	153	A
125	7-Cl	(2-pyridyl)CH ₂		9	153	A
126	7-Cl	(3-pyridyl)CH ₂		8	184	C
127	7-Cl	C ₆ H ₅ CH ₂ CH ₂		7	196	A
128	7-Cl	4(CH ₃ O)C ₆ H ₄ (CH ₂) ₂		61	196	A

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
129	7-Cl	C6H5(CH2)3		36	130	A
130	7-Cl	C6H5C(=O)CH2		38,5	230-232	A
131	7-Cl	4(CH3O)C6H4C(=O)CH2		42	238	A
132	7-Cl	4-ClC6H4C(=O)CH2		59	238	A
133	7-Cl	4(CH3O)-3-(COOCH3)-C6H3C(=O)CH2		30	136	A
134	7-Br	4-ClC6H4CH2		57	247	A
135	7-Br	4-FC6H4CH2		54	216	A
136	7-Br	4-CNC6H4CH2		53	293	A
137	7-Br	3,4-(CH3O)2C6H3CH2		61	174	A
138	7-Br	4-(CH2COOH)C6H4CH2		1	269	B
139	7-Br	(3-pyridyl)CH2		4	192	C
140	7-Br	(E) C6H5CH=CHCH2		70	198	A
141	7-Br	(Z) C6H5CH=CHCH2		57	187	A
142	7-Br	4-ClC6H4CH2		18	185	A
143	7-Br	4-FC6H4CH2		16	233	A
144	7-Br	4-CNC6H4CH2		52	222	A
145	7-Br	4-(COOCH3)C6H4CH2		31	193	A
146	7-Br	4-(CH3O)C6H4CH2		14	164	B
147	7-Br	4-(OCOCH3)C6H4CH2		24	199	B

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
148	7-Br	4-OHC6H4CH2		15	283	B
149	7-Br	3,4-(OCH2O)C6H4CH2		57	234	A
150	7-Br	3,5-(CH3O)2C6H4CH2		21	168	A
151	7-Br	3,4,5-(CH3O)3C6H2CH2		21	199-201	A
152	7-Br			4	-	B
153	7-Br	n-butyl		13	130	B
154	7-Br	CH(C6H5)COOCH3		55	187	A
155	7-Br	(E) C6H5CH=CHCH2		10	206	B
156	7-Br	CH(C6H5)COOCH3		32	83	B
157	7-CH3	(E) C6H5CH=CHCH2		43	193	A
158	7-CH3	(E) C6H5CH=CHCH2		35	225	A
159	8-CH3	CH3		70	-	A
160	8-CH3	(E) C6H5CH=CHCH2		18	-	A
161	7-OH	(E) C6H5CH=CHCH2		10	255	A
162	7- 	(E) C6H5CH=CHCH2		28	-	A

Composé 109 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,85 (m, 8H) ; 3,3 – 3,45 (m, 4H) ; 5,85 (d, 2H) ; 6,35 – 6,45 (dt, 1H) ; 6,65 – 6,75 (d, 1H) ; 7,25 (t, 1H) ; 7,35 (t, 1H) ; 7,45 (d, 1H) ; 7,6 (t, 1H) ; 7,85 (t, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H)

5 Solvant : CDCl₃

- Composé 110 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,65 – 1,95 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 4,8 (d, 2H) ; 5,25 – 5,4 (m, 2H) ; 5,9 – 6,1 (m, 1H) ; 7,55 – 8,4 (m, 3H)

10 Solvant : CDCl₃

- Composé 111 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,25 (s, 2H) ; 7,2 – 7,4 (m, 3H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

15 Solvant : CDCl₃

- Composé 112 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 2,3 (s, 3H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,25 (s, 2H) ; 7,1 – 8,45 (m, 7H)

20 Solvant : CDCl₃

- Composé 113 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,15 – 7,3 (m, 3H) ; 7,4 (d, 1H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

25 Solvant : CDCl₃

- Composé 114 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,25 (s, 2H) ; 7,2 – 7,4 (m, 3H) ; 7,45 (s, 1H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

30 Solvant : CDCl₃

5 - Composé 115 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,65 – 1,85 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,15 (s, 2H) ; 7,25 (d, 2H) ; 7,35 (d, 2H) ; 7,55 (d, 1H) ; 8,05 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

10

- Composé 116 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,25 (d, 2H) ; 7,35 (d, 2H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

15

- Composé 117 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,5 – 7,7 (m, 5H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

- Composé 118 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,5 – 7,7 (m, 5H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

25

- Composé 119 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,35 (s, 2H) ; 6,9 (m, 2H) ; 7,2 (d, 1H) ; 7,3 (t, 1H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

30

- Composé 120 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 2,0 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 3,75 (s, 3H) ; 5,4 (s, 2H) ; 6,8 (m, 1H) ; 7,15 – 7,3 (m, 3H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,35 (m, 2H)

Solvant : CDCl₃

35

- Composé 121 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 3,8 (s, 3H) ; 5,2 (s, 2H) ; 6,85 (d, 2H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 122 :

5 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,2 (s, 2H) ; 7,3 (d, 1H) ; 7,4 (d, 1H) ; 7,5 (s, 1H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 123 :

10 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,85 (s, 3H) ; 3,90 (s, 3H) ; 5,2 (s, 2H) ; 6,85 (d, 1H) ; 7,1 (m, 2H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 124 :

15 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,65 – 195 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 (m, 1H) ; 7,3 (d, 1H) ; 7,65 (m, 2H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H) ; 8,55 (d, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 125 :

20 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,25 (m, 1H) ; 7,6 (d, 1H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H) ; 8,6 (d, 1H) ; 8,75 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 126 :

25 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,55 – 1,9 (m, 8H) ; 3,1 (t, 2H) ; 3,25 (m, 4H) ; 4,25 (t, 2H) ; 7,05 – 7,25 (m, 5H) ; 7,55 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 127 :

30 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,75 – 1,9 (m, 8H) ; 3,15 (t, 2H) ; 3,35 (m, 4H) ; 3,75 (s, 3H) ; 4,35 (t, 2H) ; 6,8 (d, 2H) ; 7,15 (d, 2H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 128 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 2,2 (m, 2H) ; 2,7 (t, 2H) ; 3,35 (m, 4H) ; 4,2 (t, 2H) ;

7 – 7,3 (m, 5H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

5 Solvant : CDCl₃

- Composé 129 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,6 (s, 2H) ; 7,0 (d, 2H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8 (d, 2H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

10 Solvant : CDCl₃

- Composé 130 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1.6-1.9(m,8H) ; 3.4(m,4H) ; 5.8(s,2H) ; 7.6(t,2H) ; 7.75(t,1H) ; 7.95(d,1H) ; 8.1(m,3H) ; 8.3(d,1H)

15 Solvant : DMSO

- Composé 131 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,55 (s, 2H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,65 (d, 1H) ; 7,9 (d, 2H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1 H)

20 Solvant : CDCl₃

- Composé 132 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 4,0 (s, 3H) ; 5,6 (s, 2H) ; 7,1 (d, 1H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1 H) ; 8,4 (m, 2H)

25 Solvant : CDCl₃

- Composé 133 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 4,0 (s, 3H) ; 5,6 (s, 2H) ; 7,1 (m, 1H) ; 7,7 (m, 1H) ; 8,15 –8,45 (m, 4H)

30 Solvant : CDCl₃

- Composé 134:

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 1,9 (m, 8H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,25 (s, 2H) ; 7,25 - 8,6 (m, 7 H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 135 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,65 – 1,95 (m, 8H) ; 3,3 – 3,45 (m, 4H) ; 5,25 (s, 2H) ; 6,95 – 7,1 (m, 5 H) ; 7,4 – 7,55 (m, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 136 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 3,3 – 3,45 (m, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,5 – 7,7 (m, 10 H) ; 7,8 (m, 1H) ; 8,1 (dd, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 137 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 3,25 – 3,4 (m, 4H) ; 3,8 (s, 3H) ; 3,82 (s, 3H) ; 5,2 (s, 2H) ; 6,8 (d, 1H) ; 7,05 – 7,1 (m, 2H) ; 7,75 (d, 1H) ; 8,05 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 138 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,6 – 1,85 (m, 8H) ; 3,2 – 3,4 (bs, 4H) ; 3,55 (s, 2H) ; 5,2 (s, 2H) ; 7,2 (m, 2H) ; 7,3 (m, 2H) ; 8 (m, 1H) ; 8,2 (m, 1H) ; 8,25 (s, 1H) ; 12,3 (bs, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 139 :

25 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,75 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,3 (m, 1H) ; 7,8 (d, 1H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,65 (m, 2H) ; 8,8 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 140 :

30 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,8 – 1,95 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4,9 (d, 2H) ; 6,35 (m, 1H) ; 6,75 (d, 1H) ; 7,25 – 7,45 (m, 5H) ; 7,8 – 8,65 (m, 3H)

Solvant : CDCl_3

5 - Composé 141 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,35 – 2,05 (m, 6H) ; 2,95 (t, 2H) ; 3,4 (d, 2H) ; 4,9 (d, 2H) ; 6,35 (dt, 1H) ; 6,75 (d, 1H) ; 7,25 – 7,45 (m, 5H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,65 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

10

- Composé 142 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 3,3 - 3,4 (m, 4H) ; 5,25 (s, 2H) ; 7,25 (d, 2H) ; 7,4 (d, 2H) ; 7,75 (d, 1H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,55 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

15

- Composé 143 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,95 – 2,1 (m, 4H) ; 3,3 - 3,45 (m, 4H) ; 5,2 (s, 2H) ; 6,95 – 7,1 (m, 2H) ; 7,35 – 7,5 (m, 2H) ; 7,75 (d, 1H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

- Composé 144 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,15 (m, 4H) ; 3,3 - 3,45 (m, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,55 – 7,7 (m, 4H) ; 7,8 – 7,9 (d, 1H) ; 8,0 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

25

- Composé 145 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 3,3 - 3,4 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,5 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 7,9 – 8,05 (m, 3H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

30

- Composé 146 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 3,3 - 3,4 (m, 4H) ; 3,8 (s, 3H) ; 5,2 (s, 2H) ; 6,9 (d, 2H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

35

- Composé 147 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 2,3 (s, 3H) ; 3,3 – 3,4 (m, 4H) ; 5,25 (s, 2H) ; 7,05 (d, 2H) ; 7,5 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,0 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 148 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,7 (s, 6H) ; 5 (s, 2H) ; 6,6 (d, 2H) ; 7,1 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,0 (d, 5 1H) ; 8,1 (s, 1H) ; 9,35 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 149 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 – 2,15 (m, 4H) ; 3,3 - 3,45 (m, 4H) ; 5,15 (s, 2H) ; 5,9 (s, 2H) ; 6,75 10 (d, 1H) ; 6,9 – 7,0 (m, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 150 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,0 – 2,1 (m, 4H) ; 3,3 - 3,4 (m, 4H) ; 3,75 (s, 6H) ; 5,2 (s, 15 1H) ; 6,65 (s, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,65 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 151 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,0 – 2,1 (m, 4H) ; 3,3 - 3,4 (m, 4H) ; 3,85 (s, 3H) ; 3,9 (s, 6H) ; 5,2 (s, 20 2H) ; 6,8 (s, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,65 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 152 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 (m, 4H) ; 3,35 (m, 4H) ; 5,2 (s, 2H) ; 7,15 (s, 1H) ; 7,6 (s, 1H) ; 8 – 25 8,15 (m, 2H) ; 8,3 (s, 1H) ; 12 (m, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 153 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 0,95 (t, 3H) ; 1,35 – 1,5 (m, 2H) ; 1,8 – 1,9 (m, 2H) ; 2,0 – 2,1 (m, 30 4H) ; 3,4 - 3,5 (m, 4H) ; 4,1 (t, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,0 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

5 - Composé 154 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,45 – 2,55 (m, 4H) ; 3,25 - 3,4 (m, 4H) ; 3,7 (s, 3H) ; 6,6 (s, 1H) ; 7,35 – 7,50 (m, 3H) ; 7,55 (d, 2H) ; 8 – 8,1 (m, 2H) ; 8,3 (s, 1H)

Solvant : DMSO

10

- Composé 155 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 4,8 (d, 2H) ; 6,2 – 6,3 (dt, 1H) ; 6,7 (d, 1H) ; 7,1 – 7,35 (m, 5H) ; 7,75 (d, 1H) ; 8,0 (d, 1H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

15

- Composé 156 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 3,8 (s, 3H) ; 6,6 (s, 1H) ; 7,35 – 7,45 (m, 3H) ; 7,55 (d, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8 (d, 1H) : 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

- Composé 157 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,8 – 1,95 (m, 8H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,4 – 3,5 (m, 4H) ; 4,9 (d, 2H) ; 6,3 – 6,45 (dt, 1H) ; 6,7 – 6,8 (d, 1H) ; 7,2 – 7,3 (m, 3H) ; 7,35 (d, 2H) ; 7,55 (d, 2H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H)

25 Solvant : CDCl₃

- Composé 158 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4,9 (d, 2H) ; 6,3 – 6,45 (dt, 1H) ; 6,7 – 6,8 (d, 1H) ; 7,2 – 7,4 (m, 5H) ; 7,5 (m, 1H) ; 8 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H)

30 Solvant : CDCl₃

- Composé 159 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,9 (m, 8H) ; 2,45 (s, 3H) ; 3,25 – 3,35 (m, 4H) ; 3,65 (s, 3H) ; 7,2 – 7,3 (m, 2H) ; 8 (m, 1H) ; 8,2 - 8,3 (m, 1H)

35 Solvant : CDCl₃

- Composé 160 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,8 – 2 (m, 8H) ; 2,55 (s, 3H) ; 3,3 - 3,5 (m, 4H) ; 4,9 (m, 2H) ; 6,3 – 6,4 (m, 1H) ; 6,7 – 6,8 (d, 1H) ; 7,2 – 7,4 (m, 6H) ; 8,1 (s, 1H) ; 8,35 (m, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 161 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4,8 (d, 2H) ; 6,35 – 6,4 (dt, 1H) ; 6,7 (d, 1H) ; 7,2 – 7,4 (m, 4H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,55 (s, 1H) ; 8 (d, 1H) ; 10 (m, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 162 :

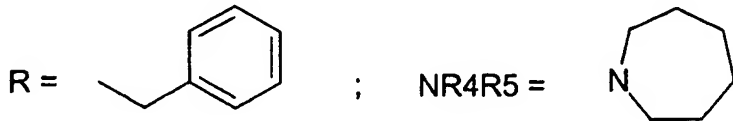
R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,5 – 2,1 (m, 16H) ; 3,3 – 3,7 (m, 8H) ; 4,9 (d, 2H) ; 6,3 – 6,4 (dt, 1H) ; 6,7 – 6,8 (d, 1H) ; 6,8 – 6,9 (d, 1H) ; 7,2 – 7,5 (m, 6H) ; 8,25 (d, 1H)

Solvant : CDCl_3

Exemple 163

METHODE A : 1-Azepanyl-4-benzyl-7-bromo-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

(I) : $\text{X1} = 7\text{-Br}$; $\text{X2} = \text{H}$;



Dans un ballon de 50 ml protégé de l'humidité, on place 4,0 g (10,7 mmol) de 4-benzyl-1,7-dibromo-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (préparé par la méthode de l'exemple 256) en suspension dans 25 ml d'hexaméthylène imine.

Le mélange est ensuite chauffé à reflux, sous agitation, pendant 16 heures.

Après refroidissement, la solution obtenue est concentrée sous vide pour donner 4,8 g de résidu qui est purifié par chromatographie flash sur colonne de silice, avec élution au mélange CH_2Cl_2 99,6 / CH_3OH 0,4.

Les fractions pures en CCM sont réunies, évaporées à sec et le produit obtenu (4,0 g) est recristallisé dans l'éthanol.

On obtient 3,2 g du composé de l'exemple 163 sous forme de cristaux.

Rendement = 66 %.

F (Tottoli) = 175° C

CCM (CH_2Cl_2 99 / CH_3OH 1) : $\text{Rf} = 0,40$

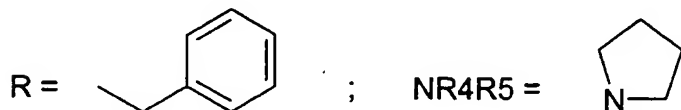
RMN ^1H δ (ppm) CDCl_3 :

1,7 – 1,85 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,45 –d, 2H) ; 8,0 (d, 1H) ; 8,15 (s, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

Exemple 164

5 **METHODE B** : 1-(Pyrrolidin-1-yl)-4-benzyl-7-bromo-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

(I) : X1 = 7-Br ; X2 = H ;



10 Dans un réacteur protégé de l'humidité, on place 37,0 g (85 mmol) de 4-benzyl-1,7-dibromo-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a]quinazolin-5-one en solution dans 750 ml de diméthylformamide (DMF) et additionne 14,3 g (340 mmol) de bicarbonate de sodium puis 12,1 g (340 mmol) de pyrrolidine.

Le mélange est ensuite chauffé à reflux, sous agitation, pendant 6 heures.

15 Après refroidissement, le solvant est évaporé sous vide, le résidu obtenu est repris par un mélange eau / acétate d'éthyle et l'insoluble y est trituré puis filtré et séché : on obtient ainsi 18,3g d'un premier jet du composé de l'exemple 164, pur en CCM.

Les phases aqueuse et organique sont séparées, la phase acétate d'éthyle est lavée à l'eau et séchée sur Na₂SO₄. Après concentration du solvant sous vide, on obtient 14,2g d'un

20 deuxième jet du composé de l'exemple 164, également pur en CCM.

Rendement (en produit brut) = 90% ; le produit sera utilisé tel quel pour l'étape suivante.

Un échantillon de 0.35g est recristallisé dans le méthanol pour donner 0.32g du composé pur sous forme de cristaux.

F (Tottoli) = 173°C

25 CCM (CH₂Cl₂ 99 / CH₃OH 1) = 0,35

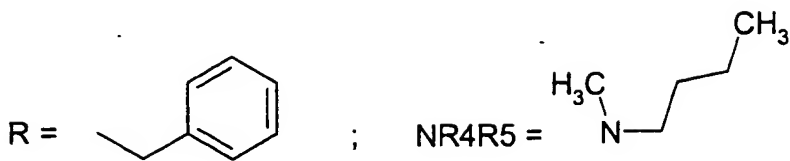
R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,3 (m, 3H) ; 7,65 (d, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,45 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

30 **Exemple 165**

METHODE C : 1-[N-(n-butyl), N-methylamino]-4-benzyl-7-bromo-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

(I) : X1 = 7-Br ; X2 = H



Dans un réacteur à pression, on place 2,5 g (5,75 mmol) de 4-benzyl-1,7-dibromo-4H-5 [1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one en suspension dans 30 ml d'éthanol. On additionne 5,0g de n-butyl-méthylamine (57,5 mmol), ferme hermétiquement le réacteur puis chauffe au bain d'huile à 160°C pendant 8 heures. Après refroidissement et abandon pendant 2 jours, l'huile résiduelle (2,8g) est chromatographiée sur colonne de silice avec élution au mélange CH₂Cl₂ 99,5 – CH₃OH 0,5. On obtient 1,8 g du composé de l'exemple 165.

10 Rendement = 70 %.

CCM (CH₂ Cl₂ 98,5 / CH₃ OH 1,5) : Rf = 0,45

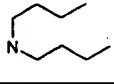
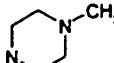
R.M.N.¹H δ (ppm) : 0,9 (t, 3H) ; 1,25 – 1,4 (m, 2H) ; 1,55 – 1,7 (m, 2H) ; 2,85 (s, 3H) ; 2,9 – 3,5 (m, 2H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,7 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

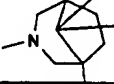
15 Solvant : CDCl₃

Les composés (I) des exemples 166 à 198 (tableau 3) sont préparés selon l'une des méthodes A, B ou C décrites dans les exemples 163 à 165.

20

TABLEAU 3

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
166	H	C ₆ H ₅ CH ₂		70	167	B
167	7-Cl	CH ₃		17	112	A
168	7-Cl	CH ₃		35	192	A
169	7-Cl	CH ₃		50	180-182	A

Nº Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
170	7-Cl	CH3		60	185	A
171	7-Cl	C6H5		5	179	A
172	7-Cl	C6H5CH2		88	162	A
173	7-Cl	C6H5CH2		78	163	B
174	7-Cl	C6H5CH2		68	178	B
175	8-Cl	CH3		11	179	A
176	8-Cl	C6H5CH2		1	-	B
177	7-Br	CH3		72	174	A
178	7-Br	C6H5CH2		67	183-185	A
179	7-Br	C6H5CH2		53	171	B
180	7-Br	C6H5CH2		50	189	B
181	7-Br	C6H5CH2		49	235	B
182	7-Br	C6H5CH2		60	230	B
183	7-Br	C6H5CH2		51	238	B
184	7-Br	C6H5CH2		50	226	B
185	7-Br	C6H5CH2		82	172	B
186	7-Br	C6H5CH2		85	210	B

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
187	7-Br	C ₆ H ₅ CH ₂		79	176	B
188	7-Br	C ₆ H ₅ CH ₂	NHCH ₃	52	238	C
189	7-I	C ₆ H ₅ CH ₂		100	184	B
190	7-CH ₃	C ₆ H ₅ CH ₂		90	183	B
191	7-CH ₃	C ₆ H ₅ CH ₂		60	189	B
192	7-CH ₃	C ₆ H ₅ CH ₂		75	186	B
193	7-CH ₃	C ₆ H ₅ CH ₂		78	265	B
194	8-CH ₃	C ₆ H ₅ CH ₂		50	202	A
195	7-OCH ₃	C ₆ H ₅ CH ₂		42	153	B
196	7-OCH ₃	C ₆ H ₅ CH ₂		65	154	B
197	7-CN	C ₆ H ₅ CH ₂		77	219	B
198	7-NO ₂	C ₆ H ₅ CH ₂		32	206	A

- Composé 166 :

5 R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 (m, 4H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,2 – 7,3 (m, 3H) ; 7,4 (d, 2H) ; 7,6 (t, 1H) ; 7,9 (t, 1H) ; 8,2 (m, 2H)

Solvant : DMSO

- Composé 167 :

10 R.M.N.¹H δ (ppm) : 0,8 (m, 6H) ; 1,15 – 1,25 (m, 4H) ; 1,35 – 1,55 (m, 4H) ; 3 (m, 2H) ; 3,2 (m, 2H) ; 3,7 (s, 3H) ; 7,65 (m, 1H) ; 8,3 (m, 1H) ; 8,45 (m, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 168 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,3-1,9 (m, 6H) ; 2,9 (t, 2H) ; 3,3 (m, 2H) ; 3,5 (s, 3H) ; 8,0 (d, 1H) ;
5 8,1 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 170 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 0,7 (s, 3H) ; 0,8 (s, 3H) ; 1,0 (s, 3H) ; 1,5-1,9 (m, 5H) ; 2,55 (d, 1H) ;
10 2,85 (d, 1H) ; 3,15 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,0 (s, 1H) ; 8,4 (m, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 171 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 1,8 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H(+ H_2O) ; 7,45 – 7,6 (m, 5H) ; 8,05 (m,
15 1H) ; 8,15 (s, 1H) ; 8,45 (d, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 172 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 1,85 (m, 8H) ; 3,3 (s, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,25 – 7,5 (m, 5H) ; 8,0
20 (m, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 173 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,05 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,65 –
25 7,75 (m, 3H) ; 8,2 (dd, 1H) ; 8,35 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 174 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,4 – 1,6 (m, 1H) ; 1,7 – 2 (m, 4H) ; 3 – 3,15 (m, 2H) ; 3,3 – 3,45 (m,
30 2H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,25 – 7,35 (m, 3H) ; 7,7 – 7,8 (m, 3H) ; 8,3 – 8,4 (m, 2H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 175 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,85 – 1,95 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H + H₂O) ; 3,65 (s, 3H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,55 (s, 1H)

Solvant : DMSO

5

- Composé 176 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,8 – 2 (m, 8H) ; 3,3 – 3,5 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,4 – 7,45 (m, 2H) ; 7,65 – 7,7 (m, 2H) ; 8,25 – 8,3 (m, 2H) ; 8,6 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

10

- Composé 177 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,85 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,7 (s, 3H) ; 7,75 (m, 1H) ; 8,25 (m, 1H) ; 8,4 (m, 1H)

Solvant : CDCl₃

15

- Composé 178 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,35 – 1,95 (m, 6H) ; 3,05 (t, 2H) ; 3,35 (d, 2H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,3 (m, 3H) ; 7,75 (d, 2H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

- Composé 179 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,25 – 7,35 (m, 3H) ; 7,7 (d, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

25

- Composé 180 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 3,2 – 3,4 (m, 4H) ; 3,75 – 3,9 (m, 2H) ; 3,9 – 4,1 (m, 2H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,7 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

30

- Composé 181 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,8 – 3,0 (m, 4H) ; 3,35 – 3,5 (m, 2H) ; 3,5 – 3,7 (m, 2H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,7 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 182 :

5 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,3 – 2,45 (m, 5H) ; 2,9 – 3,0 (m, 2H) ; 3,25 – 3,35 (m, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,7 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 183 :

10 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 3,0 – 3,2 (m, 2H) ; 3,35 – 3,5 (m, 4H) ; 3,6 – 3,75 (m, 2H) ; 5,5 (s, 2H) ; 6,9 – 7,05 (m, 3H) ; 7,2 – 7,35 (m, 5H) ; 7,7 (d, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,55 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 184 :

15 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,4 (m, 2H) ; 3 (m, 2H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7,3 (m, 8H) ; 7,7 (m, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 185 :

20 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2,2 – 2,65 (m, 2H) ; 3,2 – 3,9 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 5,8 – 5,9 (m, 1H) ; 5,9 – 6,0 (m, 1H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,7 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

25 - Composé 186 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 4,3 (s, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ; 5,95 (s, 2H) ; 7,25 – 7,4 (m, 3H) ; 7,7 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

30 - Composé 187 :

R.M.N. ^1H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 1H) ; 2,3 – 2,4 (m, 1H) ; 3,2 – 3,6 (m, 5H) ; 4,6 – 4,7 (m, 1H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 – 7,3 (m, 3H) ; 7,65 (d, 1H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,3 (d, 2H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl_3

- Composé 188 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 3,05 (s, 3H) ; 3,9 – 4,0 (m, 1H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,15 – 7,25 (m, 3H) ;
7,6 (d, 2H) ; 7,7 (d, 1H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,4 (s, 1H)

5 Solvant : CDCl₃

- Composé 189 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,3 (m, 3H) ; 7,4 (m, 2H) ; 8,0
(m, 1H) ; 8,2 (m, 1H) ; 8,5 (m, 1H)

10 Solvant : DMSO

- Composé 190 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,75 – 1,95 (m, 8H) ; 2,45 (s, 3H) ; 3,35 – 3,45 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ;
7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,45 (dd, 1H) ; 7,7 (dd, 2H) ; 8,15 (s, 1H) ; 8,3 (d, 1H)

15 Solvant : CDCl₃

- Composé 191 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 (m, 4H) ; 2,5 (s, 3H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,2 – 7,55 (m, 5H) ;
7,7 (d, 1H) ; 8 (s, 1H) ; 8,15 (d, 1H)

20 Solvant : CDCl₃

- Composé 192 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,45 (s, 3H) ; 2,9 (s, 6H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 – 7,3 (m, 3H) ; 7,45 (d,
1H) ; 7,7 (d, 2H) ; 8,2 (d, 2H)

25 Solvant : CDCl₃

- Composé 193 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,5 (s, 3H) ; 2,8 – 3,05 (m, 4H) ; 3,35 – 3,75 (m, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ;
7,15 – 7,4 (m, 3H) ; 7,6 (d, 1H) ; 7,7 (d, 2H) ; 8,1 – 8,25 (m, 2H)

30 Solvant : CDCl₃

- Composé 194 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,8 – 1,95 (m, 8H) ; 2,55 (s, 3H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,25 – 7,35 (m, 4H) ; 7,7 (m, 2H) ; 8,25 (m, 2H)

Solvant : CDCl₃

5

- Composé 195 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,8 – 1,95 (m, 8H) ; 3,35 – 3,40 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,25 – 7,35 (m, 4H) ; 7,7 (dd, 2H) ; 7,8 (d, 1H) ; 8,35 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

10

- Composé 196 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2 (m, 4H) ; 3,35 (m, 4H) ; 3,9 (s, 3H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,25 – 7,35 (m, 3H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,55 (d, 1H) ; 7,7 (s, 1H) ; 8,2 (d, 1H)

Solvant : DMSO

15

- Composé 197 :

R.M.N.¹H δ (ppm) : 2,4 (m, 4H) ; 3,2 (m, 4H) ; 5,2 (s, 2H) ; 7,1 – 7,25 (m, 3H) ; 7,35 (m, 2H) ; 8,25 (m, 2H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

- Composé 198 :

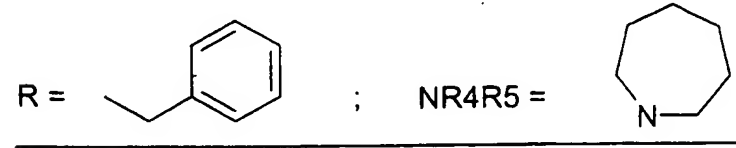
R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,7 – 1,85 (m, 8H) ; 3,3 (s, 4H + H₂O) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,3 (m, 3H) ; 7,5 (m, 2H) ; 8,55 (d, 1H) ; 8,75 (d, 1H) ; 8,9 (s, 1H)

Solvant : DMSO

25

Exemple 199 : 1-Azepanyl-4-benzyl-7-chloro-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

(I) ; X1 = 7-Cl ; X2 = H



30

Dans un ballon de 50 ml muni d'une agitation et d'un réfrigérant, on place 0,44 g (1,27 mmol) de 4-benzyl-1,7-dichloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one (exemple 254)

en suspension dans 2,5 ml d'hexaméthylèneimine. Sous agitation, le mélange est chauffé au reflux pendant 16 heures. La solution brune obtenue est alors abandonnée à la température ambiante jusqu'à complet refroidissement ; on verse dans un mélange d'eau et de chlorure de méthylène, agite et sépare les 2 phases par décantation. La phase organique est lavée 5 fois à l'eau, séchée sur Na_2SO_4 puis évaporée sous vide pour donner 0,59 g de résidu solide brun.

Celui-ci est chromatographié sur colonne de silice avec élution au mélange CH_2Cl_2 99,5 / CH_3OH 0,5.

On obtient, après réunion et évaporation des fractions pures en CCM, 0,46 g du composé 10 de l'exemple 199. Celui-ci est recristallisé dans l'éthanol pour donner 0,4 g de cristaux incolores.

Rendement = 77 %

F (Tottoli) = 162°C

CCM (CH_2Cl_2 98,5 / CH_3OH 1,5) : R_f = 0,35

15 R.M.N. ^1H δ (ppm) : 1,7 – 1,85 (m, 8H) ; 3,3 (s, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,25 – 7,5 (m, 5H) ; 8,0 (m, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

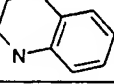
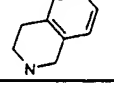
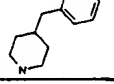
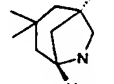
Solvant : DMSO

Les composés (I) des exemples 200 à 214 (tableau 4) sont préparés selon le procédé de l'exemple 199.

20

TABLEAU 4

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
200	H	CH ₃		40	199 – 203	A
201	H	C ₆ H ₅ CH ₂		66	157	A
202	6-Cl	CH ₃		8,5	> 275	A
203	7-Cl	CH ₃		77	145	A

Nº Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)	Méthode
204	7-Cl	CH3CH2		11	98-100	A
205	7-Cl	CH3		50	203-205	A
206	7-Cl	CH3		25	232	A
207	7-Cl	CH3		25	123-125	A
208	7-Cl	CH3		15	204	A
209	7-Cl	CH3		30	272	A
210	7-Cl	CH3		25	180	A
211	7-Cl	CH3		25	165	A
212	7-F	CH3		13	136	A
213	7-I	CH3		47	206	A
214	7-OCH3	CH3		34	203	A

- Composé 200 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,75-1,9 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,6 (s, 3H) ; 7,6 (t, 1H) ; 8 (t, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

5 Solvant : DMSO

- Composé 201 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,7 - 1,85 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,2 - 7,35 (m, 3H) ; 7,45 (d, 2H) ; 7,6 (t, 1H) ; 7,95 (t, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

10 Solvant : DMSO

5 - Composé 202 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,5 - 1,8 (m, 8H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,5 (s, 3H) ; 7,05 (d, 1H) ; 7,5 (t, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

Solvant : DMSO

5

- Composé 203 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,7 - 1,85 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 3,5 (s, 3H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,1 (s, 1H) ; 8,35 (d, 1H)

Solvant : DMSO

10

- Composé 204 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,3 (t, 3H) ; 1,7 - 1,9 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 4,15 (q, 2H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,1 (s, 1H) ; 8,35 (d, 1H)

Solvant : DMSO

15

- Composé 205 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,0 (m, 4H) ; 3,35 (m, 4H) ; 3,75 (s, 3H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

- Composé 206 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 3,1 - 3,35 (m, 4H) ; 3,65 (s, 3H) ; 3,85 (m, 2H) ; 4,0 (m, 2H) ; 7,75 (d, 1H) ; 8,35 (m, 2H)

Solvant : CDCl₃

25

- Composé 207 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,8 (m, 10H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,75 (s, 3H) ; 7,75 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,4 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

30

- Composé 208 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,1 (m, 2H) ; 2,8 - 3,1 (m, 2H) ; 3,65 (m, 1H) ; 3,75 (s, 3H) ; 3,9 (m, 1H) ; 6,15 (d, 1H) ; 6,75 (t, 1H) ; 6,85 (t, 1H) ; 7,1 (d, 1H) ; 7,5 (d, 1H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H)

35 Solvant : CDCl₃

- Composé 209 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,9 (m, 1H) ; 3,2 (m, 1H) ; 3,4 (m, 1H) ; 3,6 (m, 1H) ; 3,7 (s, 3H) ; 4,3 (d, 1H) ; 4,45 (d, 1H) ; 7,05 (d, 1H) ; 7,2 (m, 3H) ; 7,6 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H)

5 Solvant : CDCl₃

- Composé 210 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,4 (m, 2H) ; 1,7 (m, 3H) ; 2,6 (d, 2H) ; 2,9 - 3,15 (m, 2H) ; 3,3-3,5 (m, 2H) ; 3,65 (s, 3H) ; 7,0-7,35 (m, 5H) ; 7,7 (d, 1H) ; 8,3 (m, 2H)

10 Solvant : CDCl₃

- Composé 211 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1 (s, 3H) ; 1,1 (s, 3H) ; 1,25-1,4 (m, 5H) ; 1,45 (d, 1H) ; 1,6 (m, 2H) ; 1,9 (d, 1H) ; 2,05 (m, 1H) ; 3,35 (d, 1H) ; 3,45 (d, 1H) ; 3,7 (s, 3H) ; 4 (m, 1H) ; 7,65 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H) ; 8,6 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 212 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,7 - 1,8 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H (+H₂O)) ; 3,5 (s, 3H) ; 7,8 (m, 1H) ; 7,9 (m, 1H) ; 8,4 (m, 1H)

20 Solvant : DMSO

- Composé 213 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,7 - 1,9 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 3,7 (s, 3H) ; 8,0 (d, 1H) ; 8,1 (d, 1H) ; 25 8,65 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 214 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,7 - 1,85 (m, 8H) ; 3,3 (s, 4H) ; 3,5 (s, 3H) ; 3,9 (s, 3H) ; 7,5 (d, 1H) ; 30 7,6 (s, 1H) ; 8,3 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

Exemple 215 : 4-benzyl-7-bromo-1-(N-ethyl, N-methylamino)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

0,3g (0,8 mmol) de 4-benzyl-7-bromo-1-(N-methylamino)-4H-[1,2,4] triazolo-[4,3-a]quinazolin-5-one (composé de l'exemple 188) est dissous dans 5ml de DMF. On additionne 0,135g (0,85 mmol) d'iodure de méthyle et 0,13g (0,93 mmol) de carbonate de potassium. Le mélange obtenu est agité à température ambiante pendant une nuit puis 5 chauffé à 100°C pendant 6 heures. Après refroidissement, le solvant est évaporé sous vide, le résidu repris par de l'eau et de l'acétate d'éthyle. La phase organique est séparée par décantation, lavée avec une solution saturée de chlorure de sodium, séchée sur Na₂SO₄ et évaporée sous vide. On obtient 0,3g de produit brut qui est purifié par chromatographie sur colonne de silice avec élution au mélange CH₂Cl₂ 99 / CH₃OH 1. Les fractions contenant 10 le produit désiré sont réunies, concentrées sous vide puis le résidu est recristallisé dans du méthanol pour fournir 0,05g de composé de l'exemple 215 pur.

Rendement = 22%

F (Tottoli) = 148°C

CCM (CH₂ Cl₂ 98,5 / CH₃ OH 1,5) : Rf = 0,45

15 R.M.N.1H δ (ppm) : 1,25 (t, 3H) ; 2,9 (s, 3H) ; 3,2 – 3,4 (m, 2H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,7 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20 Exemple 216 : 4-benzyl-1-(N,N-diethyl)- 7-methyl-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

25 2,3g (5,87 mmol) de 4-benzyl-7-methyl-1-(thiamorpholin-4-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (composé de l'exemple 193) sont mis en suspension dans 250ml d'éthanol. On additionne une quantité catalytique de Nickel de Raney et chauffe au reflux, sous agitation, pendant 24 heures. Le catalyseur est éliminé par filtration sur Céelite et la solution alcoolique concentrée sous vide : on obtient 1,6g de produit brut qui est purifié par chromatographie sur colonne de silice avec élution au CH₂Cl₂ et gradient de méthanol à partir de 99,5/0,5 pour donner 0,9g de produit pur en CCM. Un échantillon est recristallisé dans l'éthanol pour la détermination des constantes physiques.

30 Rendement = 42%

F (Tottoli) = 154°C

CCM (CH₂ Cl₂ 99 / CH₃ OH 1) : Rf = 0,35

R.M.N.1H δ (ppm) : 1 - 1,3 (m, 6H) ; 2,4 (s, 3H) ; 2,9 – 3,45 (m, 4H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7,1 – 7,3 (m, 3H) ; 7,45 (d, 1H) ; 7,6 (d, 2H) ; 8,15 (s, 1H) ; 8,3 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

Exemple 217 : 4-benzyl-7-bromo-1-(pyrrol-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

5

Dans un ballon de 25ml, on place 0,7g (1,8 mmol) de 1-amino-4-benzyl-7-bromo-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (composé intermédiaire 10 de l'exemple 271) en suspension dans 5ml d'acide acétique. On ajoute 0,25g (1,9 mmol) de 2,5-dimethoxytetrahydrofurane puis chauffe le mélange à reflux pendant 1 heure. Après 10 refroidissement et évaporation de l'acide acétique sous vide, on obtient 0,8g de solide très coloré qui est purifié par chromatographie sur colonne de silice avec élution au mélange CH₂Cl₂ / CH₃OH (99,4/0,6 puis 99/1). Le solide obtenu à partir des fractions pures est recristallisé dans l'éthanol pour donner 0,45g du composé de l'exemple 217.

Rendement = 55%

15 F (Tottoli) = 214°C

CCM (CH₂ Cl₂ 99 / CH₃ OH 1) : Rf = 0,5

R.M.N.1H δ (ppm) : 5,55 (s, 2H) ; 5,8 (d, 1H) ; 6,5 (s, 2H) ; 6,9 (s, 2H) ; 7,25 – 7,4 (m, 3H) ; 7,7 (d, 1H) ; 7,75 (d, 2H) ; 8,55 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

Exemple 218 : 4-(4-aminobenzyl)-7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Dans un ballon de 50ml, on charge 0,45g (0,96 mmol) de 7-bromo-4-(4-nitrobenzyl)-1-(pyrrol-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (composé de l'exemple 48) dans 10ml d'éthanol. On ajoute 1,08g (24 mmol) de chlorure stanneux dihydrate puis chauffe à 70°C, sous agitation, pendant 30 minutes. Après refroidissement, le mélange est versé dans de l'eau glacée. On extrait plusieurs fois à l'acétate d'éthyle additionné d'un peu de CHCl₃, lave la phase organique avec une solution saturée de chlorure de sodium, la sèche 30 sur Na₂SO₄ puis concentre sous vide. Le résidu solide obtenu (0,35g) est lavé au méthanol (50ml) pour donner 0,25g de produit pur en CCM.

Rendement = 83%

F (Tottoli) = 263°C

CCM (CH₂ Cl₂ 98 / CH₃ OH 2) : Rf = 0,25

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,9 - 2,05 (m, 4H) ; 3,3 - 3,4 (m, 4H) ; 5 (s, 2H) ; 5,1 (s, 2H) ; 6,5 (d, 2H) ; 7,2 (d, 2H) ; 8,1 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,3 (s, 1H)

Solvant : DMSO

5 **Exemple 219 :** 4-(benzyl)-7-hydroxy-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Exemple 219-1/ 4-benzyl-7-(4-tolylsulfonyloxy-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

10 Dans un réacteur équipé d'un système d' agitation, on charge 1,46g (5 mmol) de 4-benzyl-7-hydroxy-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (intermédiaire obtenu par la méthode de l'exemple 255) dans 15ml de chlorure de méthylène sec. On ajoute 0,95g (5 mmol) de chlorure de tosyle puis coule, sous agitation, en 5 minutes, 1ml (7,5 mmol) de triéthylamine, la réaction étant légèrement exothermique. Après agitation supplémentaire à 15 température ambiante pendant 2 heures, la solution organique obtenue est lavée à l'eau et séchée sur Na₂SO₄ pour donner, après évaporation du solvant, un résidu amorphe coloré qui est purifié par chromatographie sur colonne de silice avec élution à l'acétate d'éthyle. On obtient 1,9g de produit pur en CCM. Celui-ci sera utilisé tel quel dans l'étape suivante.

20 Rendement = 85%

2/ Exemple 219-2/ 4-benzyl-1-bromo-7-(4-tolylsulfonyloxy-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

0,4g de ce composé est obtenu à partir de 0,45g de 4-benzyl-7-(4-tolylsulfonyloxy-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (exemple 219-1) par la méthode de bromation décrite dans l'exemple 256.

Rendement = 76%

3/ Exemple 219-3/ 4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl)-7-(4-tolylsulfonyloxy)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one et 4-benzyl-7-hydroxy-1-(pyrrolidin-1-yl)- 4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

0,83g de dérivé bromé obtenu dans l'exemple 219-2 est traité par la pyrrolidine, dans les conditions de l'exemple 164. Après traitement, on obtient 1,0g de mélange brut de 2 composés majoritaires qui sont séparés par chromatographie sur colonne de silice avec

élution au mélange CH₂Cl₂ 98 / CH₃OH 2. Les fractions contenant le premier produit pur sont réunies et concentrées pour donner 0,375g de 4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl)-7-(4-tolylsulfonyloxy-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Rendement = 45%

5 Les fractions contenant le deuxième produit pur sont réunies et évaporées sous vide pour donner 0,12g de 4-benzyl-7-hydroxy-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Rendement = 15%

F(Tottoli) = 287°C

10 R.M.N.1H δ (ppm) : 1,95 (m, 4H) ; 3,3 (m, 4H) ; 7,3 (s, 2H) ; 7,2 – 7,6 (m, 7H) ; 8,1 (d, 1H) ; 10,2 (s, 1H)

Solvant : DMSO

Exemple 220 : 4-(4-cyanobenzyl)-7-hydroxy-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-

15 **a] quinazolin-5-one.**

1/ Exemple 220-1/ 1-(pyrrolidin-1yl)-7-(4-tolylsulfonyloxy)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

1,3g de ce composé est obtenu à partir de 2,4g de 4-benzyl-1-(pyrrolidin-1yl)-7-(4-tolylsulfonyloxy-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (exemple 219-3) par la 20 méthode de débenzylation décrite dans l'exemple 263.

Rendement = 68%

2/ Exemple 220-2/ 4-(4-cyanobenzyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-7-(4-tolylsulfonyloxy-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

25 0,48g de ce composé est obtenu à partir de 0,66g de 1-(pyrrolidin-1yl)-7-(4-tolylsulfonyloxy-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (exemple 220-1) par la méthode de N-alkylation décrite dans l'exemple 3.

Rendement = 52%

30 3/ Exemple 220-3/ 4-(4-cyanobenzyl)-7-hydroxy-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

0,3g (0,55 mmol) de 4-(4-cyanobenzyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-7-(4-tolylsulfonyloxy-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (décris dans l'exemple 220-2) est dissous dans 1ml de DMF sec. On additionne 0,27ml de pyrrolidine (2,75 mmol) puis chauffe à 140°C, sous

agitation, pendant 6 heures. Le solvant est évaporé sous vide et le résidu est repris par un mélange acétate d'éthyle / solution aqueuse N d'acide chlorhydrique. L'insoluble est séparé par filtration, lavé à l'eau jusqu'à pH neutre et séché sous vide ; on obtient 0,13g de produit brut, qui est cristallisé dans 5 ml d'éthanol, filtré et séché pour donner 0,085g de produit pur.

5 Rendement = 40%

F(Tottoli) = 305°C

R.M.N.1H δ (ppm) : 2 (m, 4H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,35 (s, 2H) ; 7,35 (d, 1H) ; 7,6 – 7,7 (m, 3H) ; 7,8 (d, 2H) ; 8,1 (d, 1H) ; 10,2 (s, 1H)

10 Solvant : DMSO

Exemple 221 : 7-acetamido-4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

15 1/ Exemple 221-1/ 7-acetamido-4-benzyl-1-bromo -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

0,45g de ce composé sont obtenus à partir de 0,5g de 7-acetamido-4-benzyl -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one par la méthode de bromation décrite dans l'exemple 256.

Rendement = 72 %

20

2/ Exemple 221-2/ 7-acetamido-4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl)- 4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

8,7g (21 mmol) de dérivé bromé obtenu dans l'exemple 221-1 sont traités par 3,7 ml (42 mmol) de pyrrolidine et 3,54g (42 mmol) de bicarbonate de sodium dans 80 ml de DMF, 25 dans les conditions de l'exemple 164. Après traitement, on obtient 8,0g de produit brut qui est purifié par chromatographie sur colonne de silice avec élution au mélange CH₂Cl₂ 98 / CH₃OH 2. Les fractions contenant le produit pur sont réunies et concentrées puis le résidu est cristallisé dans l'éthanol pour donner 6,6g de 7-acetamido-4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

30 Rendement = 78 %

F(Tottoli) = 265°C

R.M.N.1H δ (ppm) : 2 – 2,1 (m, 4H) ; 2,25 (s, 3H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 – 7,3 (m, 3H) ; 7,6 (d, 2H) ; 8,1 (s, 1H) ; 8,2 (m, 2H) ; 8,4 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

Exemple 222 : 7-acetamido-4-[(E)-3-phenylallyl]-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

5 A partir de 1,2g (3,0 mmol) de 7-acetamido-4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (décrite dans l'exemple 221) débenzylé en 7-acetamido-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one par la méthode au Palladium/C décrite dans l'exemple 257, puis directement traité par 0,59g de bromure de cinnamyle en présence de 0,98g de carbonate de césium, dans 15 ml de DMF, d'après la 10 méthode décrite dans l'exemple 3, on obtient, après purification par chromatographie sur colonne de silice et recristallisation dans l'éthanol, 0,4g du composé pur de l'exemple 222. Rendement = 31 %.

F (Tottoli) = 248° C

CCM (CH₂ Cl₂ 95 / CH₃ OH 5) : Rf = 0,30

15 RMN ¹H δ (ppm) CDCl₃ :
2,0-2,1 (m, 4H) ; 2,25 (s, 3H) ; 3,45 (m, 4H) ; 5 (d, 2H) ; 6,35-6,4(dt, 1H) ; 6,8 (d, 1H) ;
7,15-7,35 (m, 5H) ; 8,1 (s, 1H) ; 8,2-8,3 (m, 2H) ; 8,4 (m, 1H)

20 **Exemple 223 :** 7-amino-4-[(E)-3-phenylallyl]-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Dans un ballon de 20 ml, on place 0,2g (0,46 mmol) de 7-acetamido-4-[(E)-3-phenylallyl]-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (décrite dans l'exemple 222) dans 5 ml d'une solution 6N d'acide chlorhydrique et chauffe à reflux, sous agitation, 25 pendant 15 minutes. Après refroidissement, la solution obtenue est alcalinisée par une solution de soude, extraite 3 fois au chlorure de méthylène. Les phases organiques jointes sont lavées avec une solution saturée de NaCl, séchées (Na₂SO₄) puis évaporées sous vide. Le produit brut (0,12g) est recristallisé dans l'éthanol pour donner 0,08g du composé pur de l'exemple 223.

30 Rendement = 44 %

F(Tottoli) = 199°C

RMN ¹H δ (ppm) CDCl₃ :

2,1 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4,0 (m, 2H) ; 5,1 (d, 2H) ; 6,5-6,6 (dt, 1H) ; 6,85 (d, 1H) ; 7,0-7,3 (m, 3H) ; 7,6 (m, 1H) ; 7,7 (m, 1H) ; 8,1 (m, 1H) ; 8,45 (s, 1H) ; 8,6 (s, 1H).

Les composés de formule générale (I) des exemples 224 à 233 du tableau 5 sont préparés par la méthode de l'exemple 223.

5

TABLEAU 5

N° Composé	X1	R	NR4RS	Rdt (%)	PF (°C)
224	7-NH2	C ₆ H ₅ CH ₂		40	240 (dec)
225	7-NH2	C ₆ H ₅ CH ₂		60	230
226	7-NH2	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		67	152
227	7-NH2	(E) (3-pyridyl)-CH=CHCH ₂		70	201
228	7-NH2	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		68	163
229	7-NH2	(E) C ₆ H ₅ CH=CHCH ₂		67	198
230	7-CH ₃ NH	C ₆ H ₅ CH ₂		58	171
231	7-CH ₃ NH	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		91	270
232	8-CH ₃ NH	C ₆ H ₅ CH ₂		76	-
233	7-C ₂ H ₅ NH	C ₆ H ₅ CH ₂		67	225

- Composé 224 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,8 – 1,9 (m, 8H) ; 3,4 – 3,45 (m, 4H) ; 4 (s, 2H) ; 5,4 (s, 2H) ; 7 (m, 1H) ; 7,25 – 7,35 (m, 3H) ; 7,55 (s, 1H) ; 7,65 – 7,80 (m, 2H) ; 8,15 – 8,2 (m, 1H)

10 Solvant : CDCl₃

- Composé 225 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4 (s, 2H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7 (d, 1H) ; 7,2 – 7,35 (m, 3H) ; 7,6 (s, 1H) ; 7,7 – 7,8 (d, 2H) ; 8 – 8,1 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 226 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2 - 2,1 (m, 4H) ; 3,35 - 3,45 (m, 4H) ; 4,05 (s, 2H) ; 8,5 (s, 2H) ; 7,05
5 (m, 1H) ; 7,4 - 7,5 (m, 3H) ; 7,8 (s, 1H) ; 8,05 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 227 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4 (m, 2H) ; 5,1 (d, 2H) ; 6,4 - 6,5 (dt,
10 1H) ; 6,9 (d, 1H) ; 7,05 (m, 1H) ; 7,2 - 7,3 (m, 2H) ; 7,35 (d, 2H) ; 7,6 (s, 1H) ; 8,1 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 228 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,8 (s, 6H) ; 5,4 (s, 2H) ; 5,7 (m, 2H) ; 7,10 - 7,15 (m, 1H) ; 7,4 (s,
15 1H) ; 7,6 (d, 2H) ; 7,8 (d, 2H) ; 8,05 (d, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 229 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 4,95 (d, 2H) ; 5,75 (m, 2H) ; 6,45 - 6,5 (dt, 1H) ; 6,7 -
20 6,8 (d, 1H) ; 7,2 (m, 1H) ; 7,25 - 7,4 (m, 6H) ; 8,1 (d, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 230 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 2,95 (s, 3H) ; 3,4 (m, 4H) ; 4,1 (m, 1H) ; 5,4 (s, 2H) ;
25 6,95 (d, 1H) ; 7,3 (m, 3H) ; 7,45 (s, 1H) ; 7,75 (dd, 2H) ; 8,1 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 231 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 2,9 (s, 3H) ; 3,4 (m, 4H) ; 5,5 (s, 2H) ; 7 (m, 1H) ; 7,45
30 (s, 1H) ; 7,6 (m, 2H) ; 7,8 (m, 2H) ; 8,1 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

- Composé 232 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,9 - 2 (m, 4H) ; 2,85 (d, 3H) ; 3,3 (m, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 6,7 (d, 1H) ;
35 7,2 (q, 1H) ; 7,25 - 7,45 (m, 6H) ; 7,9 (d, 1H)

Solvant : DMSO

- Composé 233 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,3 (t, 3H) ; 2,1 (m, 4H) ; 3,25 (m, 2H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,9 (m, 1H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7 (m, 1H) ; 7,2 – 7,3 (m, 3H) ; 7,45 (s, 1H) ; 7,7 (m, 2H) ; 8,1 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

5 **Exemple 234 :** 4-benzyl-7-(N-isopropylamino)-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one

Dans un ballon de 20 ml, on place 0,31g (0,86 mmol) de 7-amino-4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (décrite dans l'exemple 225) en suspension dans 10 ml de chlorure de méthylène. On additionne 0,14 ml (1,9 mmol)

10 d'acétone, 0,115 ml (1,9 mmol) d'acide acétique pur puis 0,546g (2,6 mmol) de triacétoxyborohydrure de sodium. Le mélange est agité à température ambiante, sous atmosphère d'azote, pendant 48 heures. Le solvant est évaporé sous vide et le résidu repris par de l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée par une solution de bicarbonate de sodium, puis une solution saturée de NaCl. Après séchage (Na₂SO₄) et élimination du

15 solvant sous vide, on obtient 0,3g de produit brut qui est purifié par chromatographie sur colonne de silice, avec élution au mélange CH₂Cl₂ 98 / CH₃OH 2, pour donner 0,2g de composé de l'exemple 234 pur en CCM.

Rendement = 58%

F(Tottoli) = 208°C [EtOH]

20 R.M.N.1H δ (ppm) : 1,2 (m, 6H) ; 2,05 (m, 4H) ; 3,4 (m, 4H) ; 3,7 - 3,85 (m, 2H) ; 5,5 (s, 2H) ; 6,9 (m, 1H) ; 7,2 – 7,3 (m, 3H) ; 7,4 (s, 1H) ; 7,7 (m, 2H) ; 8,1 (m, 1H)

Solvant : CDCl₃

Exemple 235: 4-benzyl-7-methylsulfonylamino-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo

25 [4,3-a] quinazolin-5-one et **exemple 247 :** 4-benzyl-7-(N,N-dimethylsulfonylamino)-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Dans un ballon de 20 ml, on place 0,55g (1,5 mmol) de 7-amino-4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (décrite dans l'exemple 225) en suspension dans 10 ml de chlorure de méthylène. On additionne 0,42 ml (3,0 mmol) de triéthylamine puis 0,24 ml (3,0 mmol) de chlorure de méthanesulfonyle. La solution obtenue est agitée à température ambiante solution pendant 24 heures. Après refroidissement, la solution obtenue est lavée à l'eau, séchée (Na₂SO₄) puis évaporée sous vide. Le mélange brut des 2 composés obtenus (0,85g) est chromatographié sur colonne de silice avec élution au mélange CH₂Cl₂ 99 / CH₃OH 1 / NH₄OH 0,1. Les fractions

contenant le premier produit par ordre d'élution sont réunies et évaporées sous vide pour donner 0,65g de 4-benzyl-7-(N,N-dimethylsulfonylamino)-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

F (Tottoli) = 221°C

5 R.M.N.1H δ (ppm) DMSO : 2,2 – 2,3 (m, 4H) ; 2,9 (s, 3H) ; 3,15 (m, 4H) ; 5,15 (s, 2H) ; 7,1 – 7,2 (m, 3H) ; 7,25 (m, 2H) ; 7,5 – 7,6 (d, 1H) ; 7,85 (s, 1H) ; 8,05 – 8,1 (d, 1H) ; 10,05 (s, 1H)

Les fractions contenant le deuxième produit par ordre d'élution sont traitées d'une façon 10 similaire pour fournir 0,15g de 4-benzyl-7-methylsulfonylamino-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Rendement = 23%

F(Tottoli) = 283°C [EtOH]

15 R.M.N.¹H δ (ppm) DMSO : 2 (m, 4H) ; 3,45 (m, 4H) ; 3,5 (s, 3H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,3 (m, 3H) ; 7,7 (m, 3H) ; 6,35 (m, 2H)

Exemple 236 : 7-(N,N-dimethylamino)-4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Dans un ballon, on place 0,75g (2,05 mmol) de 7-amino-4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (décrise dans l'exemple 225) en suspension dans 0,8 ml d'acide formique et 0,8 ml de formol. Sous agitation, le mélange est chauffé à 100°C pendant 1 heure. Après refroidissement, la solution obtenue est versée dans de l'eau glacée, la suspension extraite plusieurs fois à l'acétate d'éthyle ; les phases organiques jointes sont lavées avec une solution aqueuse saturée de chlorure de sodium, séchées sur 25 Na₂SO₄ puis concentrées sous vide.

Le produit brut obtenu (0,8g) est purifié par chromatographie sur colonne de silice avec élution au mélange chlorure de méthylène 98 / méthanol 2. On obtient 0,23g de produit de l'exemple 236 pur en CCM.

Rendement = 29%

30 F (Tottoli) = 194°C [EtOH]

CCM (CH₂ Cl₂ 97 / CH₃ OH 3) : R_f = 0,65

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,1 (m, 4H) ; 3,05 (s, 6H) ; 3,45 (m, 4H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,1 (m, 1H) ; 7,3 (m, 3H) ; 7,6 (d, 1H) ; 7,75 (m, 2H) ; 8,1 (d, 1H)

Solvant : CDCl₃

Exemple 237 : 4-benzyl-7-cyano-1-(N,N-dimethylamino)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Dans un ballon de 500 ml muni d'un système d'agitation, d'un réfrigérant et d'une arrivée d'azote, on introduit 10,8g (27,1 mmol) de 4-benzyl-7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (exemple 164) dans 100ml de N-methylpyrrolidinone (NMP). On ajoute 4,4g (49 mmol) de cyanure cuivreux puis chauffe le mélange, sous agitation et sous azote pendant 12 heures. Le solvant est éliminé par évaporation sous vide ; le résidu est agité dans 1 mélange de chlorure de méthylène et de solution d'ammoniaque 2N, l'insoluble éliminé par filtration puis les phases séparées par décantation. La phase organique est lavée avec une solution saturée en NaCl, séchée (Na₂SO₄) et évaporée pour donner 24,0g de produit brut. Celui-ci est purifié par chromatographie sur colonne de silice avec élution au mélange acétate d'éthyle 65 / cyclohexane 35. Les fractions pures en CCM sont réunies et évaporées sous vide : on obtient 8,4g du composé de l'exemple 237.

Rendement = 90%.

F (Tottoli) = 212-214°C

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,3 (m, 3H) ; 7,5 (m, 2H) ; 8,4 (m, 1H) ; 8,5 (m, 1H) ; 8,6 (m, 1H)

Solvant : DMSO

Exemple 238 : 4-benzyl-7-carboxy-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

Dans un ballon de 250ml, on place 5,0 g (13,5 mmol) de 4-benzyl-7-cyano-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one en suspension dans 100ml d'une solution 16 N d'acide chlorhydrique puis chauffe à reflux, sous agitation, pendant 3 heures.

Après refroidissement, le précipité est filtré, lavé plusieurs fois à l'eau, séché et purifié par chromatographie sur colonne de silice, avec élution au mélange CH₂Cl₂ 97 / CH₃OH 3, pour donner 2,3g de composé de l'exemple 238, pur en CCM.

Rendement = 44%

F(Tottoli) = 335-337°C

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,9 (s, 4H) ; 3,4 (s, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,3 (m, 3H) ; 7,4 (m, 2H) ; 8,2 (m, 1H) ; 8,4 (m, 1H) ; 8,7 (s, 1H)

Solvant : DMSO

Exemple 239 : 7-bromo-4-[(4-methoxycarbonylmethyl)benzyl]-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

0,8g (1,65 mmol) de 7-bromo-4-[(4-carboxymethyl)benzyl]-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] 5 triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (exemple 56) et 0,25g de carbonate de potassium sont mis en suspension dans 10 ml de DMF. On ajoute 0,26g (1,82 mmol) d'iodure de méthyle puis chauffe à 80°C, sous agitation, pendant 2 heures. Le solvant est évaporé sous vide, le résidu est repris par de l'eau, laquelle est extraite 3 fois à l'acétate d'éthyle ; les phases organiques jointes sont lavées avec une solution saturée de chlorure de sodium, séchées sur 10 Na₂SO₄ puis le solvant est évaporé sous vide pour fournir 0,7g de produit brut.

Celui-ci est purifié par chromatographie sur colonne de silice avec élution au mélange CH₂Cl₂ 99 / CH₃OH 1. On obtient 0,5g de produit pur en CCM.

Rendement = 61 %

F(Tottoli) = 161-162°C [C₂H₅OH]

15 R.M.N.1H δ (ppm) : 2 - 2,1 (m, 4H) ; 3,35 – 3,45 (m, 4H) ; 3,6 (s, 2H) ; 3,7 (s, 3H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,2 (d, 2H) ; 7,65 (d, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

Exemple 240 : 7-bromo-4-[(4-(N-methylcarbamoyl)methyl)benzyl]-1-(pyrrolidin-1-yl) -20 4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

240-1/ 7-bromo-4-[(4-chloroformylmethyl)benzyl]-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

0,85g (1,76 mmol) de 7-bromo-4-[(4-carboxymethyl)benzyl]-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H- 25 [1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one (exemple XX) est placé dans 85 ml de chloroforme sec. Sous courant d'azote, on agite puis additionne 0,42g (3,52 mmol) de chlorure de thionyle en maintenant la température inférieure à +5°C. Après 1h30, la réaction est pratiquement complète et le chlorure d'acide a tendance à précipiter sous forme de cristaux. Cette solution sera utilisée telle quelle pour l'étape suivante.

30 240-2/ 7-bromo-4-[(4-(N-methylcarbamoyl)methyl)benzyl]-1-(pyrrolidin-1-yl) -4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one.

A une solution refroidie à 0°C de 0,6g (8,8 mmol) de chlorhydrate de méthylamine et 1,06g de triéthylamine dans 85 ml d'acétone, on additionne lentement la solution obtenue dans l'exemple 240-1 en maintenant la température < +5°C. L'agitation est ensuite

maintenue à 0°C pendant 15 minutes puis la solution obtenue est concentrée sous vide. On dissout le résidu dans du chlorure de méthylène, lave la phase organique 2 fois à l'eau , sèche sur Na₂SO₄, évapore le solvant sous vide et récupère ainsi 1,0g de produit brut. Celui-ci est chromatographié sur colonne de silice avec élution au mélange CH₂Cl₂ 96 / 5 CH₃OH 4 pour donner 0,4g qui est recristallisé dans l'éthanol . On obtient, après séchage, 0,27g de composé pur.

Rendement = 31 %

F (Tottoli) = 240°C

CCM (CH₂ Cl₂ 92 / CH₃ OH 8) : Rf = 0,5

10 R.M.N.1H δ (ppm) : 1,95 - 2,1 (m, 4H) ; 2,7 (d, 3H) ; 3,35 – 3,45 (m, 4H) ; 3,5 (s, 2H) ; 5,3 – 5,5 (m, 3H) ; 7,15 (d, 2H) ; 7,65 (d, 2H) ; 7,9 (d, 1H) ; 8,2 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

15 Les composés (I) des exemples 241 à 243 (tableau 6) sont préparés selon le procédé de l'exemple 240.

TABLEAU 6

N° Composé	R	NR ₄ R ₅	Rdt (%)	PF (°C)
241	4-(NH ₂ COCH ₂)C ₆ H ₄ CH ₂		38	268
242	4-(Me ₂ NCOCH ₂)C ₆ H ₄ CH ₂		74	202
243	4-(HONHCOCH ₂)C ₆ H ₄ CH ₂		47	229

20

- Composé 241 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,7 (s, 6H) ; 3,2 (s, 2H) ; 5,1 (s, 2H) ; 6,7 (s, 1H) ; 7,05 (d, 2H) ; 7,2 (m, 3H) ; 7,95 (m, 1H) ; 8,05 (d, 1H) ; 8,15 (s, 1H)

Solvant : DMSO

25

- Composé 242 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2 - 2,15 (m, 4H) ; 2,9 (s, 3H) ; 2,95 (s, 3H) ; 3,35 – 3,45 (m, 4H) ; 3,7 (s, 2H) ; 5,45 (s, 2H) ; 7,15 (d, 2H) ; 7,65 (d, 2H) ; 7,85 (d, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,5 (s, 1H)

Solvant : CDCl₃

5

- Composé 243 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 1,95 - 2,1 (m, 4H) ; 3,3 (s, 2H) ; 3,3 – 3,4 (m, 4H) ; 5,3 (s, 2H) ; 7,25 (d, 2H) ; 7,45 (d, 2H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,25 (d, 1H) ; 8,35 (s, 1H) ; 8,8 (s, 1H) ; 10,7 (s, 1H)

Solvant : DMSO

10

Exemple 244 : 7-methyl-4-(4-cyanobenzyl-1-(N,N-dimethylamino)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-thione.

244-1/ 7-methyl-1-(N,N-dimethylamino)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-thione.

Dans un ballon tricol équipé d'un système d'agitation, d'un réfrigérant et d'un système d'introduction d'azote, on place 1,0g (4,1 mmol) de 7-methyl-1-(N,N-dimethylamino)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-one dans 70 ml de toluène et ajoute en une fois 3,3g (8,2 mmol) de réactif de Lawesson. Sous agitation, le mélange est chauffé à reflux pendant 24 heures. Après refroidissement, on additionne 30 ml d'une solution 5% d'acide chlorhydrique puis verse dans 250 ml de méthanol en agitant. On ajoute 250 ml de cyclohexane et élimine l'insoluble par filtration. La phase méthanolique acide est séparée par décantation, concentrée sous vide et le résidu est repris par de la glace et y est trituré plusieurs fois. L'insoluble récupéré sous forme de laque est dissous dans 10 ml d'isopropanol ; à partir de la solution obtenue, agitée pendant 30 minutes, les cristaux jaune qui ont précipité sont filtrés, lavés à l'isopropanol puis à l'éther et séchés sous vide.

25 On obtient 0,98g de produit qui sera utilisé tel quel pour l'étape suivante.

Rendement = 80 %

244-2/ 4-(4-cyanobenzyl)-1-(N,N-dimethylamino)-7-methyl-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-thione.

30 A partir de 0,5g (1,93 mmol) de 7-methyl-1-(N,N-dimethylamino)-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a] quinazolin-5-thione (exemple 244-2), en utilisant la méthode B décrite à l'exemple 3, on obtient, après recristallisation dans l'éthanol, 0,29g de composé de l'exemple 244.

Rendement = 40 %

F(Tottoli) = 236°C

R.M.N.1H δ (ppm) : 2.9(s,6H) ; 3.7(s,2H) ; 5.45(s,2H) ; 7.25(m,2H) ; 7.7(m,2H) ; 7.85(m,1H) ; 8.2(d,1H) ; 8.5(s,1H)

Solvant : CDCl₃

5 Les composés (I) des exemples 245 à 246 (tableau 7) sont préparés selon le procédé de l'exemple 244.

TABLEAU 7

N° Composé	X1	R	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)
245	7-Br	4-CNC ₆ H ₄ CH ₂		13	276
246	7-CH ₃	(E) (pyridin-3-yl)-CH=CHCH ₂		26	133

10

- Composé 245 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,9 (s, 6H) ; 4,7 (s, 2H) ; 7,65 (d, 2H) ; 7,75 (d, 2H) ; 8,1 (m, 2H) ; 8,4 (d, 1H)

Solvant : DMSO

15

- Composé 246 :

R.M.N.1H δ (ppm) : 2,5 (s, 3H) ; 3,0 (s, 6H) ; 4,25 (d, 2H) ; 6,45 (dt, 1H) ; 6,75 (d, 1H) ; 7,2 (m, 1H) ; 7,6 (d, 1H) ; 7,7 (d, 1H) ; 7,9 (s, 1H) ; 8,4 (m, 2H) ; 8,6 (bs, 1H)

Solvant : CDCl₃

20

B. Composés intermédiaires

Des réalisations particulièrement préférées des composés intermédiaires de la présente invention peuvent être préparées selon les exemples qui suivent. La personne versée dans

25 l'art pourra cependant facilement modifier les modes opératoires décrits ci-dessous en fonction de l'intermédiaire désiré.

Exemple 250Intermédiaire 1 :

1,2,3,4-tétrahydro-3-benzyl-6-bromo-4-oxo-2-thia-quinazoline à partir de l'acide 5-bromo
5 anthranilique.

Dans un réacteur muni d'une agitation, d'un réfrigérant et d'une ampoule à brome sont placés 150 g (694 mmol) d'acide 5-bromo-2-amino-benzoïque en suspension dans 1,5 l d'acide acétique.

10 Sous agitation, le mélange est chauffé à reflux, puis 92 ml (103 g ; 694 mmol) d'isothiocyanate de benzyle sont additionnés lentement et régulièrement par l'ampoule à brome.

Après fin de l'addition, l'agitation et le chauffage à reflux sont maintenus pendant 6 heures ; durant cette période, la solubilisation se fait progressivement.

15 Après refroidissement, jusqu'à température ambiante le solide qui a précipité est filtré et lavé à l'acide acétique.

Le produit obtenu est séché sous vide, à 60° C, pour donner 125,2 g du composé attendu, pur en CCM (solvant d'élution : CH₂Cl₂ 99,2 / CH₃OH 0,8 ; R_f = 0,9)

Rendement = 52 %

20 Les spectres RMN ¹H et ¹³C sont compatibles avec la structure attendue.

Exemple 251Intermédiaire 2 :

3, 4-Dihydro-3-benzyl-6-bromo-2-hydrazino-quinazolin-4-one.

25

Dans un réacteur muni d'une agitation et d'un réfrigérant sont placés 125,2 g (360 mmol) de 1,2,3,4-tétrahydro-3-benzyl-6-bromo-4-oxo-2-thia-quinazoline (Intermédiaire 1) en suspension dans 3,5 l d'éthanol.

Sous agitation, on additionne 167,6 g (3.348 mmol) d'hydrate d'hydrazine.

30 La suspension obtenue est chauffée à reflux pendant 18 heures, pendant lesquelles le passage en solution se fait progressivement.

Après refroidissement à la température ambiante, la moitié environ du solvant est évaporée sous vide et la solution résiduelle obtenue est abandonnée dans un bain de glace pendant 1 heure.

Après filtration du précipité, lavage à l'éthanol froid puis séchage sous vide à 60° C, on obtient 89,7 g du composé attendu, pur en CCM (solvant d'élution : CH₂Cl₂ 99 / CH₃OH 1 ; R_f = 0.1)

Rendement = 72 %

5 les spectres RMN ¹H et ¹³C sont compatibles avec la structure attendue.

Exemple 252

Intermédiaire 3 :

4-benzyl-7-chloro-1-mercaptop-4H-[1,2,4] triazolo [4, 3-a] quinazoline -5-one

10

Dans un réacteur muni d'une agitation et d'un réfrigérant, on met 47,7 g (158 mmol) de 3,4-dihydro-3-benzyl-6-chloro-2-hydrazino-quinazolin-4-one (préparée de façon similaire à l'intermédiaire 2) en solution dans 600 ml de pyridine.

15 On additionne alors 25,3 g (158 mmol) de xanthogenate de potassium par fractions, la solution obtenue est chauffée à reflux pendant 7 heures, sous agitation, au cours desquelles un solide précipite progressivement.

Après repos à température ambiante pendant une nuit, le précipité est séparé par filtration puis redissous dans 1,5 litre d'eau.

20 La solution obtenue est neutralisée par de l'acide acétique, puis le précipité formé est filtré, lavé à l'eau jusqu'à pH neutre et séché.

On obtient 54,0 g de produit brut qui sera utilisé tel quel pour l'étape suivante.

Rendement ≈ 100 %

25 Exemple 253

Intermédiaire 4 :

4-benzyl-7-chloro-1-méthylthio-4H-[1,2,4] triazolo [4, 3-a] quinazolin-5-one.

Dans un réacteur muni d'une agitation et d'une ampoule à brome, on place une solution de 30 6,72g de soude dans 1200 ml d'eau puis additionne 57,0 g (166 mmol) de 4-benzyl-7-chloro-1-mercaptop-triazolo [4, 3-a] quinazolin-5-one (Intermédiaire 3).

Sous agitation, on additionne 15,74 ml (166 mmol) de sulfate de diméthyle, à température ambiante, sur une période de 30 minutes. L'agitation est maintenue pendant 7 heures.

Après abandon à température ambiante pendant une nuit, le précipité est filtré, lavé à l'eau puis séché sous vide.

On obtient 51,2 g de solide brut qui est utilisé tel quel pour l'étape suivante.

Rendement = 100%

5

Exemple 254

Intermédiaire 5 : 4-benzyl-1,7-dichloro-4H-[1,2,4] triazolo [4, 3-a] quinazolin-5-one.

Dans un réacteur muni d'une agitation, d'un tube plongeant et d'un réfrigérant, on place

51,0 g (143 mmol) de 4-benzyl-7-chloro-1-méthylthio-triazolo [4, 3-a] quinazolin-5-one

10 (Intermédiaire 4) dans un mélange de 1,5 l de chloroforme et 0,9 l d'eau.

Sous agitation, on refroidit à 0° C, puis fait passer un courant de chlore, en maintenant la température inférieure à 10° C, pendant 2 heures.

On interrompt alors l'arrivée de chlore, laisse le mélange revenir à la température ambiante puis maintient l'agitation pendant 2 heures.

15 Les 2 phases sont séparées par décantation, la phase chloroformique est séchée sur Na₂SO₄ et concentrée sous vide.

On obtient 50,9 g de résidu solide brut. Celui-ci est mis en suspension dans 400 ml d'éthanol et le mélange hétérogène est agité pendant 30 minutes. L'insoluble est filtré, lavé à l'éthanol et séché à 50° C sous vide pour donner 46,5 g du composé attendu, pur en CCM

20 (solvant d'élution : CH₂Cl₂ 99 / CH₃OH 1 ; R_f = 0,50)

Rendement = 94 %

Les spectres RMN du proton et du ¹³C sont compatibles avec la structure attendue.

25

Exemple 255

Intermédiaire 6 : 4-benzyl-7-bromo-4H-[1,2,4] triazolo [4, 3-a] quinazolin-5-one.

30 Dans un réacteur de 6 litres, muni d'une agitation, on place 89,7 g (260 mmol) de 3,4-dihydro-3-benzyl-6-bromo-2-hydrazino-quinazolin-4-one (Intermédiaire 2) en suspension dans 2,9 l de chloroforme sec.

On agite, refroidit la suspension à 0° C au moyen d'un bain de glace, puis additionne 216 ml (192,5 g ; 1.299 mmol) d'orthoformiate de triéthyle, ce qui entraîne une légère augmentation de température (jusqu'à 6° C).

En maintenant la température en dessous de 5° C, on ajoute en une coulée 8,2 ml d'acide 5 sulfurique concentré. On agite ensuite pendant 15 mn à température < 5° C, puis ôte le bain de glace ; l'agitation est maintenue pendant 4 heures supplémentaires pendant lesquelles un solide précipite progressivement.

On additionne 1,5 l d'eau et 0,7 l de chloroforme, agite jusqu'à complète répartition entre les 2 phases puis neutralise la phase aqueuse à pH 7 par du bicarbonate de sodium.

10 La phase organique est décantée, lavée avec une solution saturée en NaCl, séchée (Na_2SO_4) et évaporée sous vide pour donner 91,3 g du composé attendu, pur en CCM (solvant d'élution : CH_2Cl_2 97 / CH_3OH 3 / NH_4OH 0,3 ; $R_f = 0,5$).

Rendement = 99 %

PF (Tottoli) = 237° C

15 Les spectres RMN ^1H et ^{13}C sont compatibles avec la structure attendue.

Exemple 256

Intermédiaire 7 :

4-benzyl-1, 7-dibromo-4H-[1,2,4] triazolo [4, 3-a] quinazolin-5-one.

20

Dans un réacteur de 3 litres équipé d'une agitation, d'un réfrigérant et d'une ampoule à brome, on place 35 g (98,5 mmol) de 4-benzyl-7-bromo-4H-[1,2,4] triazolo [4,3-a]quinazoline-5-one (Intermédiaire 6) en suspension dans 630 ml de chloroforme et 11 ml de pyridine.

25 Sous agitation, 16,4 ml (320 mmol) de brome sont ensuite additionnés à température ambiante, sur une période de 30 minutes.

Après fin de l'addition, l'agitation à température ambiante est maintenue pendant 1 heure ; le milieu réactionnel est alors partagé entre 1 l d'eau et 1,5 l de chloroforme et le mélange hétérogène agité pendant 15 mn.

30 L'insoluble est essoré, lavé à l'eau jusqu'à pH neutre puis trituré dans l'éthanol.

Après séchage sous vide, à 50 ° C, on obtient une première fraction de 8,2 g du composé attendu pur en CCM (solvant d'élution : CH_2Cl_2 99 / CH_3OH 1 ; $R_f = 0,6$).

Après séparation de la phase chloroformique, lavage avec une solution de bicarbonate de sodium puis avec de l'eau, séchage (Na_2SO_4), évaporation du solvat sous vide puis

trituration du résidu dans de l'éthanol, filtration et séchage du solide, à 50° C, on obtient 33,1 g d'une seconde fraction du composé attendu, équivalent en CCM à la fraction précédente.

Rendement total (des 2 fractions) = 96%

5 Le spectre RMN ¹H est compatible avec la structure attendue.

Exemple 257

Intermédiaire 8 : 1-Azepanyl-4H-[1,2,4] triazolo[4,3-a] quinazolin-5-one

10 Dans un ballon de 150 ml muni d'une agitation et d'un réfrigérant, on dissout 1,0 g (2,68 mmol) de 1-Azepanyl-4-benzyl-4H-[1,2,4] triazolo[4,3-a] quinazolin-5-one dans 60 ml de tétrahydrofurane.

On additionne 2,0 g de formiate d'ammonium puis 1,5 g de palladium activé à 10 % sur charbon.

15 Le mélange est agité et chauffé au reflux du solvant pendant 5 heures.

Après refroidissement, la suspension est filtrée puis le solvant évaporé sous vide pour donner 0,55 g de solide résiduel.

Celui-ci est chromatographié sur colonne de silice avec élution au mélange CH₂ Cl₂ 97 / CH₃ OH 3 ; les fractions pures en CCM sont regroupées et concentrées sous vide pour 20 fournir 0,42 g de résidu solide.

Rendement = 55%

F (Tottoli) = 222 – 224°C

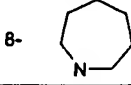
CCM (CH₂ Cl₂ 95 / CH₃ OH 5) : Rf = 0,4

25 R.M.N. ¹H δ (ppm) : 1,65-1,85 (m, 8H) ; 3,25 (m, 4H) ; 7,5 (t, 1H) ; 7,9 (t, 1H) ; 8,15 (d, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 12,6 (m, 1H)

Solvant : DMSO

Les composés (I ; R = H) des exemples 258 à 262 (tableau 8) sont préparés selon le procédé de l'exemple 257.

TABLEAU 8

N° Composé	X1	NR4R5	Rdt (%)	PF (°C)
258	7-Br		96	>290
259	8-CH ₃		64	-
260	8-		75	-
261	7-Br		89	>300
262	7-Br		90,5	>300

Exemple 263

5 Intermédiaire 9 : 1-Azepanyl-7-chloro-4H-[1,2,4] triazolo[4,3-a] quinazolin-5-one

10,0 g de 1-Azepanyl-4-benzyl-7-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one (24,5mmol) puis 19,6 g (147 mmol) de chlorure d'aluminium sec sont placés en suspension dans 200 ml de benzène anhydre.

10 La suspension est agitée et chauffée à 50° C, à l'abri de l'humidité.

Après 1 heure 30, on laisse refroidir, additionne de la glace au mélange réactionnel puis agite vigoureusement le mélange pendant 30 minutes.

Le précipité obtenu est essoré, lavé à l'eau jusqu'à neutralité et séché à 50°C pour donner 7,5 g de solide pur en CCM.

15 Rendement = 96 %

F (Tottoli) : >300°C

CCM (CH₂ Cl₂ 95 / CH₃ OH 5) : Rf = 0,35

20 R.M.N.¹H δ (ppm) : 1,65-1,9 (m, 8H) ; 3,3 (m, 4H) ; 7,95 (d, 1H) ; 8,05 (s, 1H) ; 8,3 (d, 1H) ; 12,8 (m, 1H)

TABLEAU 9

N° Composé	X1	NR4RS	PF (°C)
264	H		283
265	7-CH3		298
266	7-CH3		>300
267	7-CH3		-
268	7-OH		295
269	7-CN		>300
270	7-CN		-

Exemple 271

5 Intermédiaire 10 : 1-amino-4-benzyl-7-bromo-4H-[1,2,4] triazolo[4,3-a] quinazolin-5-one

Dans un réacteur de 500ml muni d'un système d'agitation, d'un réfrigérant équipé d'une garde à potasse, d'un thermomètre plongeant et d'une arrivée d'azote, on place 5,0g (14,5 mmol) de 3, 4-dihydro-3-benzyl-6-bromo-2-hydrazino-quinazolin-4-one (préparé suivant l'exemple XX) en suspension dans 150 ml de méthanol sec. On additionne 1,62g (15,3 mmol) de bromure de cyanogène et agite le mélange hétérogène pendant 1 heure à température ambiante, puis à reflux pendant 5 heures. Après refroidissement, on ajoute goutte à goutte, sous bonne agitation, une solution aqueuse saturée de bicarbonate de sodium jusqu'à pH 8. Le solide insoluble est filtré, lavé plusieurs fois avec de l'eau et séché sous vide pour donner 4,9g de produit brut.

Celui-ci est trituré dans 100 ml de méthanol, la fraction insoluble est séparée par filtration, lavée au méthanol et séchée sous vide. On obtient 4,6g de produit pur en CCM. Les spectres RMN ¹H et ¹³C sont compatibles avec la structure attendue.

Rendement = 86,5 %

F (Tottoli) = 287°C

CCM (CH₂ Cl₂ 95 / CH₃ OH 5) : Rf = 0,5

5

Evaluation de l'activité *in vitro* des composés préférés de l'invention

Inhibition de la phosphodiestérase

10 La capacité des composés de formule (I) de l'invention à inhiber les phosphodiestérases des nucléotides cycliques est évaluée par la mesure de leur CI₅₀ (concentration nécessaire pour inhiber 50 % de l'activité enzymatique).
Les phosphodiestérases de type 4 sont obtenus à partir d'une préparation cytosolique extraite d'une lignée cellulaire d'origine humaine U937 selon la méthode adaptée de T.J. 15 Torphy et al., 1992, J.Pharm.Exp. Ther. 263 : 1195-1205
Les autres types de phosphodiestérases sont obtenus lors d'une purification partielle par FPLC sur colonne Mono Q (anion exchange column) selon une méthode adaptée de Lavan B. E., Lakey T., Houslay M. D. Biochemical Pharmacology, 1989, 38(22), 4123-4136., et de Silver P.J et al., 1988, Eur.J. Pharmacol. 150 : 85-94, soit , à partir de lignées 20 cellulaires d'origine humaine pour PDE 1 (lignée monocyttaire TPH1) et PDE5 (lignée issue d'un adénocarcinome MCF7) , soit à partir d'aorte de chien pour PDE 3, soit, pour la PDE3A humaine, à partir d'un clonage de gènes dans des cellules d'insectes SF21 dans baculovirus, selon la méthode adaptée de Luckow, V. A. and al., 1991 in Recombinant DNA Technology&Applications.,eds. Prokop, Bajpai,R.K.&Ho,C.S., pp97-152.
25 La mesure de l'activité enzymatique des différents types de PDE, et en particulier des PDE 4, est faite selon une méthode adaptée de W.J. Thompson et al. 1979, Advances in Cyclic Nucleotide Research, Vol. 10 : 69-92, ed. G. Brooker et al. Raven Press, NY.
Pour la détermination de la CI₅₀, l'activité enzymatique est mesurée en présence de l'inhibiteur dans une gamme de concentrations de 0,1 à 100µM.
30 Le tableau suivant illustre l'activité inhibitrice de PDE4 sur une préparation d'enzyme obtenue à partir de la lignée U937.

N° Composé	IC ₅₀ (µM)	N° composé	IC ₅₀ (µM)	N° composé	IC ₅₀ (µM)
1	0,054	59	0,090	190	0,19
3	0,079	60	0,050	218	0,048
11	0,080	61	0,011	223	0,012
13	0,060	62	0,053	224	0,075
20	0,04	75	0,078	227	0,028
22	0,41	76	0,070	229	0,080
32	0,053	78	0,038	230	0,002
34	0,056	79	0,14	231	0,00027
35	0,020	80	0,073	233	0,18
37	0,015	81	0,016	234	2,69
40	0,014	83	0,012	239	0,005
41	0,018	85	0,041	240	0,013
42	0,024	89	0,027	242	0,011
43	0,030	92	0,030	243	0,028
44	0,090	94	0,029	246	0,041
46	0,090	96	0,058		
47	0,050	98	0,029		
48	0,025	102	0,060		
49	0,080	103	0,039		
50	0,035	104	0,077		
51	0,027	164	0,090		
52	0,030	186	0,090		
57	0,014	189	0,078		

L'examen des résultats du tableau ci-dessus montre que les produits préférés de l'invention testés dans l'essai inhibent l'enzyme PDE4 in vitro de manière efficace.

Inhibition de la production du TNF α par des leucocytes humains stimulés par du
 5 lipopolysaccharide

Ce test a pour but d'évaluer la capacité des composés de l'invention à inhiber la production de TNF α (tumor necrosis- α) par des leucocytes humains en présence d'une haute

concentration de sérum humain (75%). En effet, il est apparu que nombre de composés ayant la capacité d'inhiber la phosphodiésterase 4 dans des tests enzymatiques ou cellulaires ne présentent plus cette capacité lorsque le test est effectué dans du sang humain. Le test décrit ici est basé sur l'utilisation de leucocytes humains cultivés dans 75% de sérum humain. Il a 5 été préalablement documenté que ces conditions miment la situation observée lorsque le dosage du TNF α est effectué dans du sang humain.

Les composés à tester sont dissous à 20 mM (parfois 6 mM) dans du DMSO. 100 μ l de DMSO sont distribués dans 7 puits d'une microplaqué à 96 puits (puits B à H). 150 μ l de la 10 solution de composés sont distribués dans les puits de la ligne A. 50 μ l sont alors séquentiellement transférés 7 fois. 20 μ l de ces dilutions sérielles de composés sont transférés séquentiellement deux fois dans des puits contenant 180 μ l de RPMI 1640 (Gibco). 50 μ l de ces dilutions sont alors transférés dans des puits où seront ajoutées les cellules.

15 Chaque test comprend une série de huit puits sans LPS (100% d'inhibition), huit puits avec LPS (0% d'inhibition) et une série de dilutions de Rolipram afin de pouvoir comparer les tests entre eux et ainsi évaluer leur variabilité.

Une ampoule de leucocytes est décongelée au bain-marie (37°C), son contenu est transféré 20 dans un tube de 15 ml contenant 10 ml de RPMI additionné de 5% de sérum humain (RPMI-5% HS). Les cellules sont sédimentées (800 g, 6 minutes, 4°C), reprises dans 10 ml du même milieu et comptées par dilution dans une solution de Bleu de Trypan. Après centrifugation (800 g, 6 minutes, 4°C), les cellules sont reprises à 2×10^6 /ml dans du sérum humain.

25 A 50 μ l des différentes dilutions de composés, 100 μ l de cellules sont ajoutés. Les plaques sont alors incubées 30 minutes à 37°C, puis 50 μ l d'une solution 4 μ g/ml de LPS préparée dans du sérum humain sont ajoutés. Les plaques sont incubées pendant la nuit à 37°C. Après incubation de 15-18 heures, 90 μ l de surnageant de culture sont prélevés et transférés dans des puits de microplaqué à fonds ronds. La présence de TNF α est alors 30 évaluée par ELISA (Pharmingen) en utilisant 50 μ l de surnageant. Le protocole décrit par le fabricant est strictement appliqué.

Les résultats obtenus pour certains des composés préférés de la présente invention sont illustrés dans le tableau suivant.

Composé	Inhibition (leucocytes humains)
	IC ₅₀ µM
3	3,4
104	8,1
94	6,3
101	8,6
85	6,8
98	-
79	5,2
91	-
93	4,3
103	10,7
46	-
35	-

5 Evaluation de l'activité *in vivo* des composés de l'invention

Modèle TNF α *in vivo* chez le rat Wistar

10 Le TNF α est une cytokine jouant un rôle central dans les mécanismes de l'inflammation. Sa production peut être induite par une injection de lipopolysaccharide (LPS). Il a été montré que l'augmentation d'AMPc intracellulaire, produite notamment par les inhibiteurs de PDE4, diminue la production de TNF α dans des modèles *in vitro* et *in vivo*. Il s'agit donc ici, de quantifier *in vivo*, le potentiel anti-inflammatoire des composés de l'invention, administrés par voie orale (p.o.) en mesurant l'inhibition de la production de TNF α dans le plasma de rats, ceux-ci ayant reçu une injection intrapéritonéale (i.p.) de lipopolysaccharide (LPS). Le traitement par les composés de l'invention ou le véhicule

15

sont administrés par voie orale à des rats mâles Wistar, 30 min. avant l'injection de LPS. Les rats sont sacrifiés 90 min. après la stimulation par le LPS, le sang est recueilli sur EDTA et la concentration en TNF α est mesurée dans chaque échantillon de plasma. Les résultats obtenus sur certains des composés de la présente invention sont présentés dans le 5 tableau ci-dessous.

Composé	% Inhibition à 10 mg/kg
3	- 98 %
104	- 94 %
94	- 87 %
101	- 80 %
85	- 77 %
98	- 75 %
79	- 72 %
91	- 70 %
93	- 67 %
103	- 64 %
46	- 58 %
35	- 51 %

10 Références

Chen, Y. L., Le Vraux, V., Giroud, J. P. and Chauvelot-Moachon L. (1994). Anti-tumor necrosis factor properties of non-peptide drugs in acute-phase responses. Eur. J. Pharmacol., 271 (2-3), 319-27.

Prabhakar, U., Lipshutz, D., O'Leary Barthus, J., Slivjak, J., Smith III E. F., Lee, J. C. and 15 Esser K. M. (1994). Characterization of cAMP-dependent inhibition of LPS-induced TNF α production by rolipram, a specific phosphodiesterase IV (PDE IV) inhibitor. Int. J. Immunopharmacol., 16 (10), 805-816.

Modèle d'éosinophilie chez le rat

Les études conduites à partir de ce modèle expérimental ont pour but d'évaluer l'action inhibitrice des composés de l'invention sur l'afflux de cellules inflammatoires et en particulier d'éosinophiles dans la lumière de l'arbre trachéo-bronchique de rat. Les éosinophiles jouent un rôle majeur dans la physiopathologie de l'asthme chez l'homme en libérant au niveau du parenchyme pulmonaire des médiateurs proinflammatoires comme les leucotriènes, des protéines et enzymes spécifiques (ECP, EPO, MBP) et des cytokines. Le recrutement massif de ce type cellulaire au niveau des voies aériennes de l'asthmatique conduit à une dégradation progressive du tissu pulmonaire expliquant l'hyperreactivité bronchique, l'aspect chronique de la maladie et les exacerbations en l'absence de traitement. Ce modèle utilise des rats Brown Norway, dont la particularité est de produire, comme chez les patients atopiques, des taux d'immunoglobuline E (IgE) en réponse à une sensibilisation par un antigène. Le protocole utilisé fait intervenir deux sensibilisations à l'ovalbumine à quatorze jours d'intervalle puis un challenge sept jours plus tard avec un aérosol d'ovalbumine. 48 heures après le challenge antigénique, les animaux subissent un lavage bronchoalvéolaire sous anesthésie afin de recueillir l'infiltat de cellules inflammatoires au niveau des poumons. Ces cellules sont ensuite comptées et différenciées selon des critères morphologiques. Les produits de l'invention sont administrés par voie orale, 1 heure avant le challenge antigénique. La plupart des composés préférés de la présente invention testés dans ce modèle ont également démontré une excellente activité.

Références

Corrigan et al. (1992) Immunology today 13 : 501-507
25 Elwood et al. (1995) Inflamm Res 44 : 83-86

Modèle de neutrophilie chez la souris

Les études conduites à partir de ce protocole expérimental ont pour but d'évaluer l'action modulatrice des composés de l'invention sur l'afflux de cellules pro-inflammatoires (phase précoce) dans la lumière de l'arbre trachéo-bronchique de souris. Cet afflux cellulaire est consécutif à une stimulation mimant une infection bactérienne (Lipopolysaccharide bactérien ou LPS). Ce stade précoce inflammatoire est le résultat d'une combinaison d'événements dont les principaux sont la synthèse et libération de facteurs stimulants

(TNF α i) et chimiotactiques (IL-8ii), l'accroissement de la perméabilité vasculaire au niveau de la micro-circulation trachéo-bronchique et l'infiltration de polynucléaires neutrophilesiii concomitante à l'exsudation des protéines plasmatiques dans les tissus pulmonaires.

5 Ce processus pathologique est retrouvé dans la broncho-pneumopathie chronique obstructive (ou COPD en anglais) où le neutrophile, de concert avec le macrophage, joue un rôle clé dans la mise en place de l'amplification du recrutement des neutrophiles, eux-mêmes, mais aussi dans la déstructuration des tissus pulmonaires (déclin des fonctions pulmonaires), l'hypersécrétion de mucus trachéo-bronchique (engorgement des voies 10 aériennes), l'inflammation tissulaire (libération de médiateurs inflammatoires et de radicaux libres) et accroissement du tonus basal des fibres musculaires lisses pulmonaires (gène respiratoire chronique). Certains de composés des exemples ont démontré une activité dans ce modèle.

Références

15 i SUTER P.M., SUTER S., GIRARDIN E., ROUX-LOMBARD P., GRAU G.E. and DAYER J.-M. 1992. High bronchoalveolar levels of tumor necrosis factor and its inhibitors, interleukin-1, interferon and elastase, in patients with adult respiratory distress syndrome after trauma, shock or sepsis. Am. Rev. Respir. Dis. 145: 1016-1022.

20 ii MARTIN T.R. and GOODMAN R.B. 1999. The role of chemokines in the pathology of the acute respiratory distress syndrome. Chapter 6 in Chemokines in disease: Biology and clinical research edited by: C.A. Hébert, Humana Press Inc., Totowa, NJ.

25 iii REPINE J.E. and BEEHLER C.J. 1991. Neutrophils and the adult respiratory distress syndrome: two interlocking perspectives. Am. Rev. Respir. Dis. 144: 251-252.

Références

Barad, M. et al., PNAS, 1998, Vol. 95(25), p. 15020-15025

Belayev, L. et al., Brain Res., 1998 March 23, Vol. 787(2), p. 277-285

5 Block, F. et al., Neuroreport, 1997 December 1, Vol. 8(17), p. 3829-3832

Egawa, T. et al., Jon J. Pharmacol., 1997 November, Vol. 75(3), p. 275-281

Gonccalves de Moraes, V.-L. et al., Br. J. Pharmacol., 1998 February, Vol. 123(4), p. 631-636

Hasko, G. et al., Eur. J. Immunol., 1998 February, Vol. 28(2), p. 468-472

10 Herzer, W.-A. et al., J. Cardiovasc. Pharmacol., 1998, Vol. 32(5), p. 769-776

Itoh, A. et al., Methods and Findings in Exp. and Clin. Pharm., 1998, Vol. 20(7), p. 619-625

Kim, O. H., Lerner A., Blood, 1998 October 1, Vol. 92(7), p. 2484-2494

Lelkas, Z. et al., Pharmacol. Biochem. Behav., 1998 August, Vol. 60(4), p. 835-839

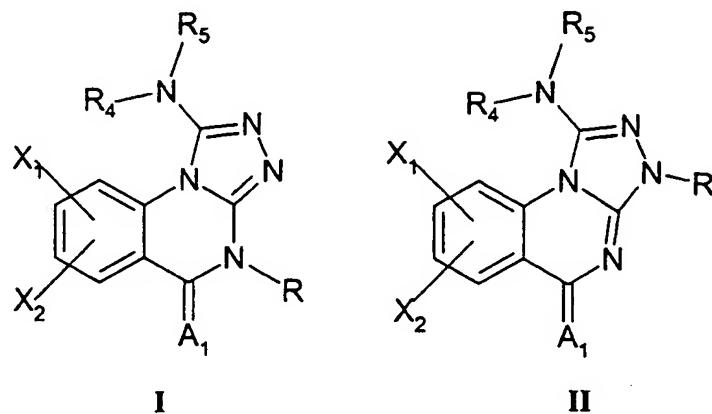
15 Liang, L. et al., Diabetes, 1998 April, Vol. 47(4), p. 570-575

Merz, K.-H. et al., J. Med. Chem., 1998 November 19, Vol. 41(24), p. 4733-4743

Miotta, J.-M. et al., Am. J. Respir. Cell. Mol. Biol., 1998 March, Vol. 18(3), p. 411-420

Revendications

5 1. Triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones de formule I ou II :



I et II étant des isomères de position du groupe R sur les azotes 3 ou 4, dans lesquelles :

- A_1 est O ou S ;
- X_1 et X_2 , semblables ou différents, représentent :
 - hydrogène, hydroxy, halogène, amino, nitro, mercapto, cyano, carboxy,
 - alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-S(O)_mR_8$ dans lequel m est 0, 1 ou 2 et R_8 est un alkyle inférieur, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes,
 - $-CO-Q_1-Q_2-Q_3$ dans lequel :
 - Q_1 est : une liaison de valence simple, $-O-$,

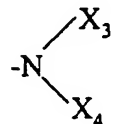
15 , , ou , où p est un nombre entier pouvant varier de 0 à 3, et Z est CH_3 , N_3 , O_2 ou S .

varier de 0 à 3, et Z_1 est CH, N, O ou S,

-Q₂- est :

a) $-(CH_2)_q-$, q étant égal à 0, 1, 2, 3, ou 4, ou
 b) $-(CH_2-CH_2-O)_r-$, r étant égal à 2, 3, ou 4, et

20 -Q₃ est : -H, -OH, alkoxy inférieur, -O-CO- X₃, -NHX₃ ou

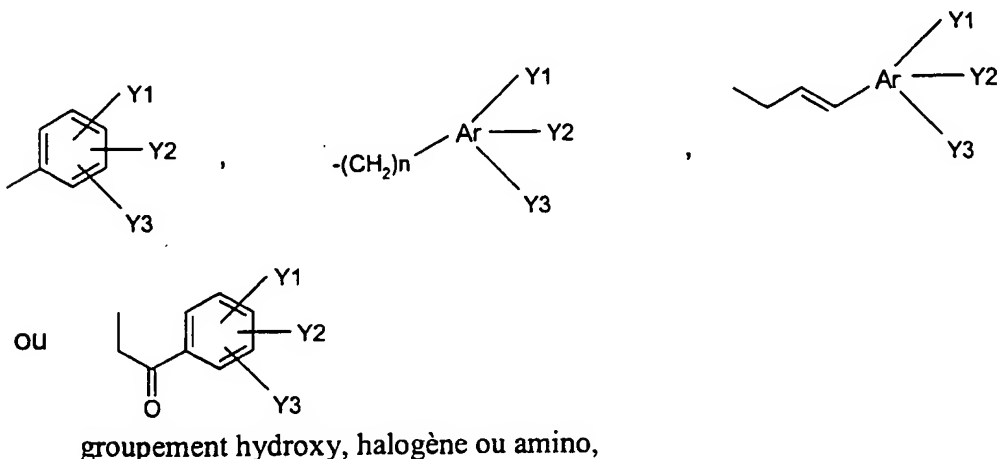


dans lequel X_3 et X_4 , semblables ou différents, représentent un groupement alkyle inférieur, X_3 et X_4 pouvant être liés pour former un cycle, comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N,

- $-\text{NH}-\text{R}_1$ dans lequel R_1 représente un groupement alkyle inférieur, éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi halogène, hydroxy, cyano, alcoxy inférieur ou $-\text{CO}-\text{Q}_1-\text{Q}_2-\text{Q}_3$, ou
- $-\text{NR}_2\text{R}_3$ dans lequel R_2 et R_3 , semblables ou différents, représentent un alkyle inférieur, éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements hydroxy, halogène, cyano, alcoxy inférieur ou $-\text{CO}-\text{Q}_1-\text{Q}_2-\text{Q}_3$, R_2 et R_3 pouvant être liés pour former un cycle, comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-\text{CO}-\text{Q}_1-\text{Q}_2-\text{Q}_3$;

15 - R représente :

- alkyle inférieur, alcényle inférieur, alcynyle inférieur, aryl alcynyle, 2-, 3- ou 4-pyridylalkyle éventuellement substitué par un alkyle inférieur, un alcoxy inférieur, un



20

dans lesquels :

- n est un nombre entier de 1 à 5,
- Ar est un cycle aromatique comprenant 5 ou 6 atomes incluant de 0 à 3 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N.
- Y1, Y2 et Y3, semblables ou différents représentent :

- hydrogène, hydroxy, mercapto, amino, nitro, halogène, NHR_1 , NR_2R_3 ,
 $-(\text{CH}_2)_s-\text{CN}$, $-(\text{CH}_2)_s\text{CO-Q}_1\text{-Q}_2\text{-Q}_3$ dans lesquels s est un nombre entier
de 0 à 6 ;
- alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-\text{S}(\text{O})_m\text{R}_8$ dans lequel m est 0, 1 ou 2
et R_8 est un alkyle inférieur, chacun pouvant être éventuellement substitué
par un ou plusieurs atomes halogènes ; et

5 - R_4 et R_5 , représentent :

- alkyle inférieur lorsque R_4 et R_5 sont semblables, aralkyle, cycloalkyle ou
10 cycloalkyl alkyle, lorsque R_4 et R_5 sont différents,
- alkyle inférieur, R_4 et R_5 pouvant être liés pour former un cycle saturé ou
comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs
15 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement substitué par un
alkyle inférieur, un hydroxy ou un alkoxy inférieur ou ponté par un alkyle
inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis
parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur, phényle alkyle ou CO-
 $\text{Q}_1\text{-Q}_2\text{-Q}_3$, deux des atomes du cycle ainsi formé pouvant également faire
partie d'un autre cycle choisi parmi phényle ou hétéroaryle comportant de 4 à
8 atomes incluant 1 à 4 hétéroatomes ;

20 éventuellement leurs formes racémiques et leurs isomères, ainsi que leurs sels
pharmaceutiquement acceptables.

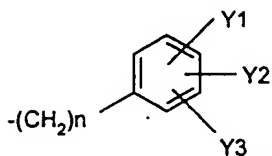
25 2. Triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones selon la revendication 1, dans
lesquelles :

A_1 représente un atome d'oxygène ;

X_1 représente un atome d'hydrogène et X_2 est un groupement halogène, amino, alkyle
inférieur, hydroxy ou $-\text{NHR}_1$, R_1 étant tel que défini précédemment.

R représente :

30 - un groupement alkyle inférieur, alcényle inférieur, aryl alcynyle, 2-, 3- ou 4-pyridylalkyl
éventuellement substitué sur le noyau pyridine par un alkyle inférieur, un halogène ou un
hydroxy ;

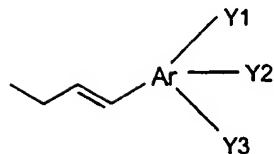


dans lequel :

- n est un nombre entier de 1 à 3,
- Y₁, Y₂ et Y₃ représentent chacun un atome d'hydrogène ou un groupement alcoxy inférieur, plus particulièrement méthoxy,
- 5 - Y₁ et Y₂ représentent chacun un atome d'hydrogène et Y₃ représente un groupement alcoxy inférieur, un groupement amino, NHR₁, NR₂R₃, nitro, hydroxy, un groupement -(CH₂)_sCO-Q₁-Q₂-Q₃, un groupement (CH₂)_s-CN dans lesquels s, Q₁, Q₂, Q₃ sont tels que définis précédemment, ou un groupement alkyle inférieur éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, la position particulièrement préférée du substituant Y₃ étant la position 4, ou,
- 10 - Y₁ représente un atome d'hydrogène et Y₂ et Y₃, semblables ou différents, représentent un groupement hydroxy, halogène ou alcoxy inférieur, ou

10

15



dans lequel :

20

- Ar est tel que défini précédemment ;
- Y₁, Y₂ et Y₃ représentent chacun un atome d'hydrogène, ou
- Y₁ et Y₂ représentent chacun un atome d'hydrogène et Y₃ est alcoxy inférieur ou halogène ;

R₄ et R₅, représentent :

- alkyle inférieur lorsque R₄ et R₅ sont semblables, aralkyle, cycloalkyle ou cycloalkyl alkyle, lorsque R₄ et R₅ sont différents,
- 25 - alkyle inférieur, R₄ et R₅ pouvant être liés pour former un cycle saturé ou comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement substitué par un alkyle inférieur, un hydroxy ou un alkoxy inférieur ou ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs

groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur, phényle alkyle ou $\text{CO-Q}_1\text{-Q}_2\text{-Q}_3$, deux des atomes du cycle ainsi formé pouvant également faire partie d'un autre cycle choisi parmi phényle ou hétéroaryle comportant de 4 à 8 atomes incluant 1 à 4 hétéroatomes.

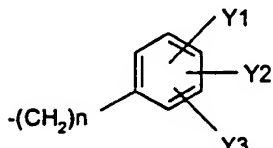
5

3. Triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones selon la revendication 1 ou 2, dans lesquelles :

X_1 représente un atome d'hydrogène,

10 X_2 représente un groupement halogène, amino, alkyle inférieur, hydroxy ou --NHR_1 ;

R représente :



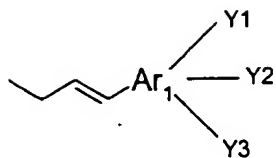
dans lequel :

15 - n est un nombre entier de 1 à 3,

- Y1, Y2 et Y3 représentent chacun un atome d'hydrogène ou un groupement alcoxy inférieur, plus particulièrement méthoxy et en particulier le 3, 4, 5-triméthoxy,

20 - Y1 et Y2 représentent chacun un atome d'hydrogène et Y3 représente un groupement alcoxy inférieur, amino, NHR_1 , NR_2R_3 , nitro, ou hydroxy, un groupement alkyle inférieur éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un groupement $-(\text{CH}_2)_s\text{CO-Q}_1\text{-Q}_2\text{-Q}_3$ dans lequel s est 0 ou 1, Q_1 est O, -NH- ou une liaison de valence, Q_2 est $-(\text{CH}_2)_q$, q étant égal à 0, 1, 2, 3 ou 4 et Q_3 est H, OH ou $-\text{NX}_3\text{X}_4$ dans lequel X_3 et X_4 sont tels que définis précédemment, un groupement $(\text{CH}_2)_s\text{-CN}$ dans lequel s est 0 ou 1, la position particulièrement préférée du substituant Y3 étant la position 4, ou

25 - Y1 représente un atome d'hydrogène et Y2 et Y3, semblables ou différents, représentent un groupement hydroxy, halogène ou alcoxy inférieur; ou



dans lequel :

- Ar₁ est un cycle aromatique comprenant 6 atomes pouvant inclure un atome d'azote en position 2, 3 ou 4 et de préférence en position 3 ;
- Y₁, Y₂ et Y₃ représentent chacun un atome d'hydrogène, ou
- Y₁ et Y₂ représentent chacun un atome d'hydrogène et Y₃ est un groupement alcoxy inférieur ou n groupement halogène lorsque Ar₁ ne comprend pas d'atome d'azote ; et

10

R₄ et R₅, représentent :

- alkyle inférieur lorsque R₄ et R₅ sont semblables, aralkyle, cycloalkyle ou cycloalkyl alkyle, lorsque R₄ et R₅ sont différents,
- alkyle inférieur, R₄ et R₅ pouvant être liés pour former un cycle saturé ou comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement substitué par un alkyle inférieur, un hydroxy ou un alkoxy inférieur ou ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur, phényle alkyle ou CO-Q₁-Q₂-Q₃, deux des atomes du cycle ainsi formé pouvant également faire partie d'un autre cycle choisi parmi phényle ou hétéroaryle comportant de 4 à 8 atomes incluant 1 à 4 hétéroatomes .

4. Triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones selon l'une quelconque des 25 revendications 1 à 3, dans lesquelles :

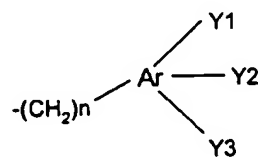
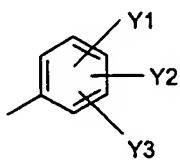
- le groupement halogène est choisi parmi F, Cl, Br ou I,
- le groupement alkyle inférieur est un groupement linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6 atomes de carbone,
- le groupement alcoxy inférieur est un groupement linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5 atomes de carbone,

30

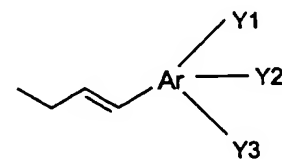
- le groupement alkylthio inférieur est un groupement linéaire ou ramifié comportant de 1 à 5 atomes de carbone,
- le groupement alcényle inférieur comporte de 3 à 6 atomes de carbone,
- le groupement alcynyle inférieur comporte de 3 à 6 atomes de carbone,
- 5 - le groupement 2-, 3- ou 4-pyridylalkyle comprend un alkyle comprenant 1 à 5 atomes de carbone,
- le groupement aryle comporte de 5 à 8 atomes,
- le groupement aralkyle comprend un alkyle comprenant de 1 à 6 atomes de carbone,
- 10 - le groupement cycloalkyle comporte de 3 à 8 atomes de carbone,
- le groupement cycloalkyl alkyle comprend un alkyle comprenant de 1 à 6 atomes de carbone,
- les groupements alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou alkylthio inférieur substitués par un ou plusieurs atomes halogènes sont choisis parmi les groupements $-(CH_2)_p-CF_3$, $-O-(CH_2)_p-CF_3$ ou $-S-(CH_2)_p-CF_3$, dans lesquels p est un nombre entier de 0 à 3.
- 15

5. Triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones selon la revendication 1, dans lesquelles :

- 20 - A_1 est O ou S ;
- X_1 et X_2 , semblables ou différents, représentent :
 - hydrogène, hydroxy, halogène, amino, nitro, mercapto, cyano, carboxy,
 - alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou $-S(O)_mR_8$ dans lequel m est 0, 1 ou 2 et R_8 est un alkyle inférieur, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes halogènes ;
- 25 - R représente:



OU



dans lesquels :

- n est un nombre entier de 1 à 5,
- Ar est un cycle aromatique comprenant 5 ou 6 atomes incluant de 0 à 3 hétéroatomes choisis parmi O, S ou N,
- 5 - Y1, Y2 et Y3, semblables ou différents représentent :
 - hydrogène, hydroxy, mercapto, amino, NHR₁, NR₂R₃, nitro, halogène, -(CH₂)_sCO-Q₁-Q₂-Q₃, -(CH₂)_s-CN dans lesquels s est un nombre entier de 0 à 6 ;
 - alkyle inférieur, alcoxy inférieur ou -S(O)_mR₈ dans lequel m est 0, 1 ou 2 et R₈ est un alkyle inférieur, chacun pouvant être éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes halogènes ;
- 10 - R₄ et R₅, semblables ou différents, représentent : alkyle inférieur, R₄ et R₅ pouvant être liés pour former un cycle saturé ou comportant une ou plusieurs doubles liaisons comprenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S ou N et éventuellement ponté par un alkyle inférieur, gem dialkylé ou substitué par un ou plusieurs groupements choisis parmi hydroxy, kéto, alkyle inférieur, alcoxy inférieur, phényle alkyle ou CO-Q₁-Q₂-Q₃.
- 15 6. Triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones selon la revendication 5, choisies parmi le groupe comprenant :
7-Bromo-1-dimethylamino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
4-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
4-(1-Dimethylamino-7-methyl-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile
7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
7-Methyl-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one
4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-pyridin-3-ylmethyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

Dimethylamino-methyl-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7. Triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones selon la revendication 1, 2, 3, ou 4, choisies parmi le groupe comprenant :

1-(Azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-phenylallyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-pyridin-3-ylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-3-pyridin-3-ylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-allyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-methylbenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(2-chlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-chlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-chlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-bromobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-fluorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-(trifluoromethyl)benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-cyanobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(2-methoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-methoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-methoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3,4-dichlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3,4-dimethoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(2-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(2-phenylethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-phenylpropyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-chloro-4-(2-oxo-2-phenyl-ethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-[2-(4-methoxyphenyl)-2-oxoethyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-[2-(4-chlorophenyl)-2-oxoethyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

5-[(1-(azepan-1-yl)-7-chloro-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-4-yl)acetyl]-2-methoxybenzoic acid methyl ester

7-Chloro-4-pyridin-3-ylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(4-chlorophenylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(4-fluoro-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(1-Azepan-1-yl-7-bromo-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(3-pyridinylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-[3-(4-chloro-phenyl)-allyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-[3-(4-methoxy-phenyl)-allyl]-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-methyl-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-chloro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-fluoro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

3-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

7-Bromo-4-(4-nitro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-methoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

Acetic acid 4-(7-bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl ester

7-Bromo-4-(4-hydroxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzo[1,3]dioxol-5-ylmethyl-7-bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3,5-dimethoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4-(3,4,5-trimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

1-(pyrrolidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-[(E)-3-(4-chloro-phenyl)-allyl]-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-[3-(4-methoxy-phenyl)-allyl]-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-((E)-3-pyridin-4-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(1H-imidazol-4-ylmethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3,5-dimethyl-isoxazol-4-ylmethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-cyclopentylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-butyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4-(2,2,2-trifluoro-ethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(2-hydroxy-ethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(2-diethylamino-ethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-prop-2-ynyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(2-phenoxy-ethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(2-phenylsulfényl-ethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-yl)-phenyl-acetic acid methyl ester

4-(7-Bromo-5-oxo-1-piperidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-piperidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(piperidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-thiomorpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(4-methyl-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(4-hydroxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

[4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

[4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetonitrile

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(pyridin-3-ylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-prop-2-ynyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-prop-2-ynyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-yl)-phenyl-acetic acid methyl ester

1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-pyridin-3-ylmethyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

4-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

[4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

7-Methyl-4-pyridin-3-ylmethyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Methyl-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

[4-(7-Methyl-5-oxo-1-thiomorpholin-4-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

7-Methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-thiomorpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(1-Dimethylamino-7-methyl-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

[4-(Dimethylamino-methyl-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

1-Dimethylamino-7-methyl-4-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-8-methyl-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

(4-Cyano-benzyl)-dimethylamino-oxo-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-7-carbonitrile

7-Hydroxy-4-((E)-3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-3-(3-phenylallyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

3-Allyl-1-azepan-1-yl-7-chloro-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-benzyl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]-quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-chloro-3-(4-methyl-benzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(2-chlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-chlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-chlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-bromobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-fluorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-(trifluoromethyl)benzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-cyanobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(2-methoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-methoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(4-methoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3,4-dichlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3,4-dimethoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(2-pyridylmethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-pyridylmethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(2-phenylethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-(3-phenylpropyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-chloro-3-(2-oxo-2-phenyl-ethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-[2-(4-methoxyphenyl)-2-oxoethyl]-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-3-[2-(4-chlorophenyl)-2-oxoethyl]-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

5-[(1-(azepan-1-yl)-7-chloro-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-3-yl)acetyl]-2-methoxybenzoic acid methyl ester

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-3-(4-chlorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-3-(4-fluorobenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(1-(azepan-1-yl)-7-bromo-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-3-ylmethyl)- benzonitrile

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-3-(3,4-dimethoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

[4-(7-Bromo-5-oxo-1-perhydro-azepin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-3-(pyridin-3-ylmethyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-3-((E)-3-phenyl-allyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-3-((E)-3-phenyl-allyl)-1-piperidin-1-yl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-bromo-3-(4-chlorobenzyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-bromo-3-(4-fluorobenzyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-bromo-5-oxo-1-(pyrrolidin-1-yl)-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-3-ylmethyl)- benzonitrile

4-(7-bromo-5-oxo-1-(pyrrolidin-1-yl)-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-3-ylmethyl)benzoic acid methyl ester

7-Bromo-3-(4-methoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

Acetic acid 4-(7-bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-ylmethyl)-phenyl ester

7-Bromo-1-dimethylamino-3-(4-hydroxy-benzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

3-(benzo[1,3]dioxol-5-ylmethyl)-7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-bromo-3-(3,5-dimethoxy-benzyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo-[4,3-a]quinazolin-5-one

7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-3-(3,4,5-trimethoxybenzyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-3-(1H-imidazol-4-ylmethyl)-1-pyrrolidin-1-yl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-bromo-3-(n-butyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-yl)-phenyl-acetic acid methyl ester

7-Bromo-1-dimethylamino-3-(3-phenyl-allyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-yl)-phenyl-acetic acid methyl ester

1-(azepan-1-yl)-7-methyl-3-(3-phenylallyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-methyl-3-(3-phenylallyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-3,8-dimethyl-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-8-methyl-3-((E)-3-phenyl-allyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-hydroxy-3-(3-phenylallyl)-1-(pyrrolidin-1-yl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1,8-bis(azepan-1-yl)-3-(3-phenylallyl)-3H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-7-bromo-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

4-benzyl-7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-(butyl-methyl-amino)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-benzyl-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-chloro-1-dibutylamino-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

7-chloro-4-methyl-1-(piperidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

7-Chloro-4-methyl-1-(4-methyl-piperazin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Chloro-4-methyl-1-(1,8,8-trimethyl-3-aza-bicyclo[3.2.1]oct-3-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-phenyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-7-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

4-benzyl-7-chloro-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

4-benzyl-7-chloro-1-(piperidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-8-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-8-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

4-benzyl-7-bromo-1-(piperidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-dimethylamino-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-morpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-thiomorpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-(4-methyl-piperazin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-(4-phenyl-piperazin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-1-(4-benzyl-piperazin-1-yl)-7-bromo-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-(3,6-dihydro-2H-pyridin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-(2,5-dihydro-pyrrol-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-(3-hydroxy-pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-methylamino-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-iodo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-4-benzyl-7-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-1-dimethylamino-7-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-methyl-1-thiomorpholin-4-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-4-benzyl-8-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-4-benzyl-7-methoxy-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-methoxy-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-7-carbonitrile

1-Azepan-1-yl-4-benzyl-7-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-7-chloro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-4-benzyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-6-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-ethyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

7-chloro-4-methyl-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

7-chloro-4-methyl-1-(morpholin-4-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azocan-1-yl)-7-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

7-chloro-1-(3,4-dihydro-2H-quinolin-1-yl)-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-chloro-1-(3,4-dihydro-1H-isoquinolin-2-yl)-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(4-benzylpiperidin-1-yl)-7-chloro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-chloro-4-methyl-1-(1,3,3-trimethyl-6-azabicyclo[3.2.1]oct-6-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-fluoro-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-iodo-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-methoxy-4-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-(ethyl-methyl-amino)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-1-diethylamino-7-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-pyrrol-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(4-Amino-benzyl)-7-bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-hydroxy-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Hydroxy-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

N-(4-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-7-yl)-acetamide

N-[5-Oxo-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-7-yl]-acetamide

7-Amino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Amino-1-azepan-1-yl-4-benzyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Amino-4-benzyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Amino-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

7-Amino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(Amino-dimethylamino-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

7-Amino-1-dimethylamino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Methylamino-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

4-Benzyl-8-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-ethylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-isopropylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

N-(4-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-7-yl)-methanesulfonamide

4-Benzyl-7-dimethylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-1-dimethylamino-5-oxo-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-7-carbonitrile

4-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-4,5-dihydro-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-7-carboxylic acid

[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid methyl ester

2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-methyl-acetamide

2-[4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N,N-dimethyl-acetamide

2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-hydroxy-acetamide

4-(1-Dimethylamino-7-methyl-5-thioxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-thioxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-5-thione

4-benzyl-7-(N,N-dimethylsulfonylamino)-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

8. Triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones selon l'une quelconque des revendication 1 à 4, choisies parmi le groupe comprenant :

1-(Azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-chlorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(4-fluorobenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3,4-dimethoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(4-chlorophenylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(1-Azepan-1-yl-7-bromo-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-methyl-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-chloro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-fluoro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

7-Bromo-4-(4-nitro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-methoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

Acetic acid 4-(7-bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl ester

7-Bromo-4-(4-hydroxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(pyrrolidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-[(E)-3-(4-chloro-phenyl)-allyl]-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-[3-(4-methoxy-phenyl)-allyl]-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-((E)-3-pyridin-4-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-piperidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(piperidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(4-methyl-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(4-hydroxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(Bromo-dimethylamino-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

[4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetonitrile

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-prop-2-ynyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

[4-(7-Methyl-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

7-Methyl-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

[4-(Dimethylamino-methyl-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

1-Dimethylamino-7-methyl-4-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

[4-(7-Bromo-5-oxo-1-perhydro-azepin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-3-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid

4-benzyl-7-bromo-1-(pyrrolidin-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]- quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-bromo-1-(2,5-dihydro-pyrrol-1-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-iodo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-4-benzyl-7-methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(4-Amino-benzyl)-7-bromo-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Amino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Amino-1-azepan-1-yl-4-benzyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Amino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Amino-1-dimethylamino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Methylamino-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

4-Benzyl-8-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-ethylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-isopropylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid methyl ester

2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-methyl-acetamide

2-[4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N,N-dimethyl-acetamide

2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-hydroxy-acetamide

1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-5-thione

9. Triazolo [4,3-a] quinazoline-5-ones et/ou -5-thiones selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, choisies parmi le groupe comprenant :

Bromo-dimethylamino-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3,4-dimethoxybenzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-chloro-4-(3-pyridylmethyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(1-Azepan-1-yl-7-bromo-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(azepan-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-bromo-4-(3-pyridin-4-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-methyl-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(4-chloro-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3,4-dimethoxy-benzyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(pyrrolidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-(piperidin-1-yl)-7-bromo-4-(3-phenylallyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Bromo-1-dimethylamino-5-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

4-(Bromo-dimethylamino-oxo-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzoic acid methyl ester

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Bromo-1-dimethylamino-4-(3-phenyl-prop-2-ynyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

1-Azepan-1-yl-7-methyl-4-(3-phenyl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-7-methyl-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Methyl-4-(3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Amino-4-((E)-3-phenyl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

7-Amino-4-((E)-3-pyridin-3-yl-allyl)-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-Benzyl-7-methylamino-1-pyrrolidin-1-yl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-5-one

4-(7-Methylamino-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-benzonitrile

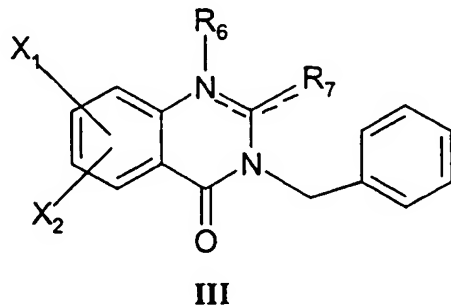
[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetic acid methyl ester

2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N-methyl-acetamide

2-[4-(7-Bromo-5-oxo-1-pyrrolidin-1-yl-5H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazolin-4-ylmethyl)-phenyl]-N,N-dimethyl-acetamide

1-Dimethylamino-7-methyl-4-(3-pyridin-3-yl-allyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a]quinazoline-5-thione

10. Composés intermédiaires de formule générale III :

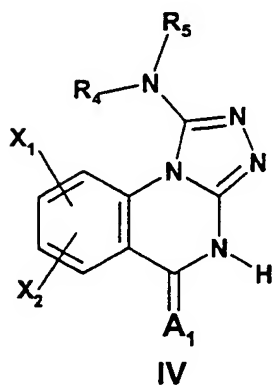


dans laquelle :

- X_1 , X_2 et A_1 sont tels que définis à la revendication 1 ;
- les traits pointillés représentent des doubles liaisons optionnelles ;
- R_6 est hydrogène ; et
- R_7 est S ou hydrazino ;

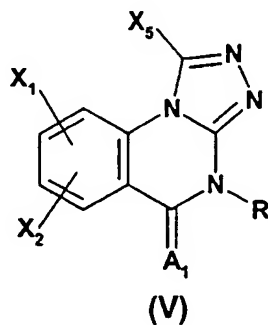
R_7 pouvant être lié à l'azote en R_6 pour former un cycle, particulièrement un triazole, éventuellement substitué par un groupement thioalkyle inférieur, mercapto ou halogène.

10 11. Composés intermédiaires de formule générale IV :



dans laquelle X_1 , X_2 , A_1 , R_4 et R_5 sont tels que définis à la revendication 1.

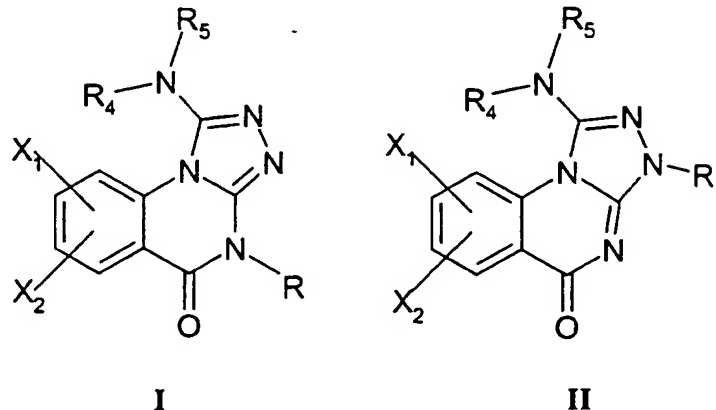
12. Composés intermédiaires de formule générale V :



15

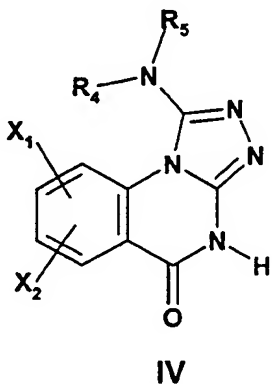
dans laquelle X_1 , X_2 , A_1 et R sont tels que définis à la revendication 1 et X_5 est un groupement halogène, particulièrement F, Br ou Cl, $-OCOX_7$, $-OSO_2X_7$ ou $-SO_2X_7$ dans lesquels X_7 est un groupement alkyle inférieur ou aryle.

13. Procédé de fabrication des composés de formule générale I et II :



dans lesquels X_1 , X_2 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis à la revendication 1,
ledit procédé étant caractérisé en ce qu'il comprend la réaction d'un composé de formule
générale IV :

5

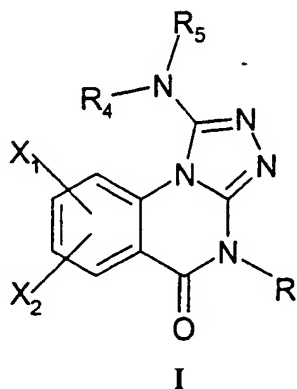


dans laquelle X_1 , X_2 , R_4 et R_5 sont tels que définis à la revendication 1,
avec un composé de formule générale



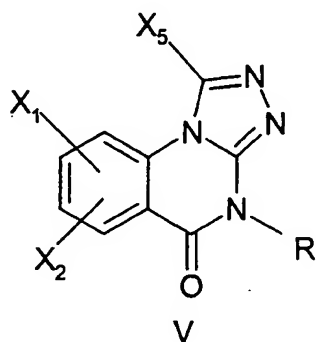
10 dans laquelle R est tel que défini précédemment et X' est un groupement halogène,
particulièrement F , Br ou Cl , $-\text{OCOX}_7$ ou $-\text{OSO}_2\text{X}_7$ dans lesquels X_7 est un groupement
alkyle inférieur ou aryle ;
pour obtenir un mélange des composés de formule générale I et II qui sont ensuite
éventuellement séparés.

14. Procédé de fabrication des composés de formule générale I :



dans lesquels X_1 , X_2 , R , R_4 et R_5 sont tels que définis à la revendication 1,
ledit procédé étant caractérisé en ce qu'il comprend la réaction d'un composé de formule
générale V :

5



dans laquelle X_1 , X_2 et R sont tels que définis à la revendication 1 et X_5 est un groupement halogène, particulièrement F, Br ou Cl, $-OCOX_7$, $-OSO_2X_7$ ou $-SO_2X_7$, dans lesquels X_7 est un groupement alkyle inférieur ou aryle ;

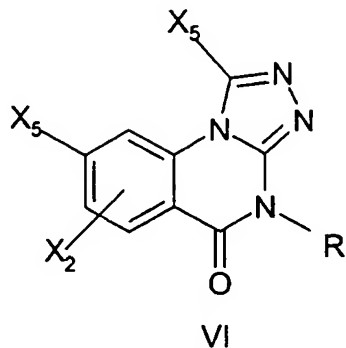
10 avec un composé de formule générale :



dans laquelle R_4 et R_5 sont tels que définis à la revendication 1, pour obtenir un composé de formule générale I.

15

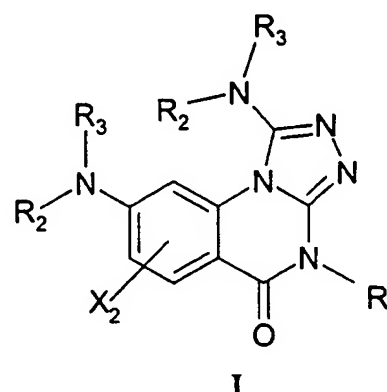
15. Procédé selon la revendication 14, caractérisé en ce que lorsque X_1 est $-NR_2R_3$ et $-NR_2R_3$ et $-NR_4R_5$ sont identiques, les composés de formule I sont obtenus en faisant réagir un composé de formule générale VI :



5 dans laquelle X_2 , X_5 et R sont tels que définis à la revendication 20,
avec un composé de formule générale :

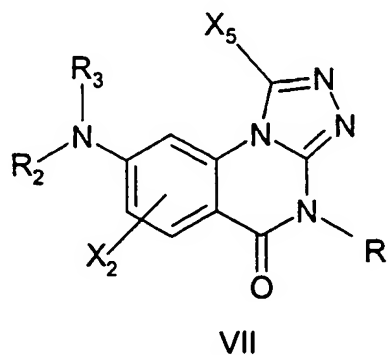


dans laquelle R_2 et R_3 sont tels que définis à la revendication 20,
pour obtenir un composé de formule générale (I) :



10

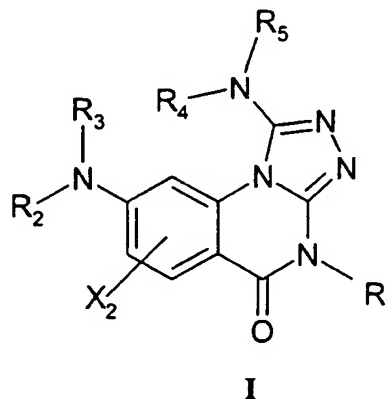
16. Procédé selon la revendication 14, caractérisé en ce que lorsque X_1 est $-NR_2R_3$ et $-NR_2R_3$ et $-NR_4R_5$ sont différents, les composés de formule I sont obtenus en faisant réagir un composé de formule générale VII :



dans laquelle X_2 , X_5 , R , R_2 et R_3 sont tels que définis à la revendication 20,
avec un composé de formule générale :



5 dans laquelle R_4 et R_5 sont tels que définis à la revendication 20,
pour obtenir un composé de formule générale (I) :



17. Composition pharmaceutique comprenant un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 et un excipient acceptable en pharmacie.

10

18. Utilisation d'un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 pour la préparation d'un médicament destiné au traitement d'une maladie ou d'une affection relevant d'une thérapie par l'inhibition de phosphodiésterases, et plus particulièrement de la PDE4.

15

19. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est l'asthme.

20. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est la bronchite chronique ou l'atteinte pulmonaire aigüe.

20

21. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est la dermatite atopique.

25

22. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est l'hypertension pulmonaire.

23. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est l'insuffisance cardiaque ou pulmonaire.

24. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est le psoriasis.

5

25. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est une maladie inflammatoire du système digestif telle que la rectocolite hémorragique ou la maladie de Crohn.

10 26. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est le diabète ou une maladie liée à un taux élevé de TNF- α telles que le syndrome de détresse respiratoire aiguë et la pancréatite aiguë.

15 27. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est l'hypertrophie bénigne de la prostate.

28. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est choisie parmi l'arthrite rhumatoïde et la sclérose en plaques.

20 29. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est choisie parmi la dépression, l'atteinte neuronale causée par ischémie et l'ischémie cérébrale partielle.

30. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est le cancer, 25 plus particulièrement les tumeurs malignes ou la leucémie lymphoïde chronique.

31. Utilisation d'un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 pour atténuer le développement de phénomènes de tolérance ou de dépendance à la morphine.

30 32. Utilisation d'un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 pour diminuer les pertes de mémoire du comportement.

33. Utilisation d'un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 pour la prévention d'accouchements prématurés.

34. Utilisation selon la revendication 18, caractérisée en ce que la maladie est la septicémie ou la défaillance polyviscérale.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten. Application No
PCT/FR 00/01174

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D487/04 A61K31/505

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 7 C07D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

CHEM ABS Data, EPO-Internal, PAJ, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 99 06404 A (ALMIRALL PRODES FARMA S.A) 11 February 1999 (1999-02-11) the whole document ---	1, 18, 23
A	WO 96 39408 A (PFIZER INC.) 12 December 1996 (1996-12-12) the whole document ---	1, 18, 23
A	EP 0 133 234 A (DAIICHI SEIYAKU CO. LTD.) 20 February 1985 (1985-02-20) the whole document ---	1, 18, 23
A	EP 0 076 199 A (ROUSSEL-UCLAF) 6 April 1983 (1983-04-06) cited in the application the whole document ---	1, 18, 23
		-/-

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

2 August 2000

Date of mailing of the international search report

20/09/2000

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Kyriakakou, G

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/FR 00/01174

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 3 865 824 A (JOZE KOBE ET AL.) 11 February 1975 (1975-02-11) the whole document _____	1,18,23
A	US 3 850 932 A (FAIZULLA G. KATHAWALA) 26 November 1974 (1974-11-26) the whole document _____	1,18,23
A	MALCOLM N. PALFREYMAN ET AL: "phosphodiesterase Type IV Inhibitors" PROGRESS IN MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 33, 1996, pages 1-52, XP000650817 page 22 -page 23 _____	1,23

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/FR 00/01174

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9906404	A 11-02-1999	ES 2137113 A		01-12-1999
		AU 8861298 A		22-02-1999
		EP 1001955 A		24-05-2000
		NO 20000394 A		27-03-2000
		ZA 9806248 A		05-02-1999
WO 9639408	A 12-12-1996	CA 2223624 A		12-12-1996
		HU 9601541 A		28-02-1997
		AP 609 A		03-09-1997
		AU 694871 B		30-07-1998
		AU 5477396 A		19-12-1996
		BG 62568 B		29-02-2000
		BG 100640 A		31-03-1997
		BR 9602627 A		01-09-1998
		CN 1142499 A		12-02-1997
		CZ 9601626 A		15-01-1997
		EP 0837860 A		29-04-1998
		FI 974434 A		05-12-1997
		HR 960268 A		31-08-1997
		JP 10510242 T		06-10-1998
		KR 191972 B		15-06-1999
		LV 11620 A		20-12-1996
		LV 11620 B		20-04-1997
		NO 962320 A		09-12-1996
		NZ 286734 A		26-02-1998
		PL 314459 A		09-12-1996
		SG 54341 A		16-11-1998
		SI 9600186 A		30-04-1997
		SK 71896 A		07-05-1997
		TR 970185 A		21-03-1997
		US 6004974 A		21-12-1999
EP 133234	A 20-02-1985	JP 1729820 C		29-01-1993
		JP 4019996 B		31-03-1992
		JP 60028979 A		14-02-1985
		CA 1231947 A		26-01-1988
		DE 3477667 D		18-05-1989
		US 4610987 A		09-09-1986
EP 76199	A 06-04-1983	AT 24509 T		15-01-1987
		AU 554959 B		11-09-1986
		AU 8862382 A		31-03-1983
		CA 1193597 A		17-09-1985
		DE 3274860 D		05-02-1987
		DK 420682 A, B,		25-03-1983
		ES 515904 D		16-10-1983
		ES 8400440 A		16-01-1984
		FI 823278 A, B,		25-03-1983
		GB 2108495 A, B		18-05-1983
		GR 78044 A		26-09-1984
		HU 186975 B		28-10-1985
		IE 53858 B		29-03-1989
		IL 66835 A		31-05-1988
		JP 1657677 C		21-04-1992
		JP 3022389 B		26-03-1991
		JP 58065292 A		18-04-1983
		MX 155086 A		26-01-1988
		PT 75602 A, B		01-10-1982

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/FR 00/01174

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP 76199	A	US	4472400 A	18-09-1984
		ZA	8206891 A	26-10-1983
US 3865824	A	11-02-1975	NONE	
US 3850932	A	26-11-1974	NONE	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den. à Internationale No
PCT/FR 00/01174

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
CIB 7 C07D487/04 A61K31/505

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 C07D

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

CHEM ABS Data, EPO-Internal, PAJ, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 99 06404 A (ALMIRALL PRODESFARMA S.A.) 11 février 1999 (1999-02-11) 1e document en entier ----	1,18,23
A	WO 96 39408 A (PFIZER INC.) 12 décembre 1996 (1996-12-12) 1e document en entier ----	1,18,23
A	EP 0 133 234 A (DAIICHI SEIYAKU CO. LTD.) 20 février 1985 (1985-02-20) 1e document en entier ----	1,18,23
A	EP 0 076 199 A (ROUSSEL-UCLAF) 6 avril 1983 (1983-04-06) cité dans la demande 1e document en entier ----	1,18,23
		-/-

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

- "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- "&" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

2 août 2000

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

20/09/2000

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentstaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Kyriakakou, G

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem	s Internationale No
PCT/FR 00/01174	

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	US 3 865 824 A (JOZE KOBE ET AL.) 11 février 1975 (1975-02-11) le document en entier -----	1,18,23
A	US 3 850 932 A (FAIZULLA G. KATHAWALA) 26 novembre 1974 (1974-11-26) le document en entier -----	1,18,23
A	MALCOLM N. PALFREYMAN ET AL: "phosphodiesterase Type IV Inhibitors" PROGRESS IN MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 33, 1996, pages 1-52, XP000650817 page 22 -page 23 -----	1,23

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No

PCT/FR 00/01174

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9906404	A 11-02-1999	ES 2137113 A AU 8861298 A EP 1001955 A NO 20000394 A ZA 9806248 A	01-12-1999 22-02-1999 24-05-2000 27-03-2000 05-02-1999
WO 9639408	A 12-12-1996	CA 2223624 A HU 9601541 A AP 609 A AU 694871 B AU 5477396 A BG 62568 B BG 100640 A BR 9602627 A CN 1142499 A CZ 9601626 A EP 0837860 A FI 974434 A HR 960268 A JP 10510242 T KR 191972 B LV 11620 A LV 11620 B NO 962320 A NZ 286734 A PL 314459 A SG 54341 A SI 9600186 A SK 71896 A TR 970185 A US 6004974 A	12-12-1996 28-02-1997 03-09-1997 30-07-1998 19-12-1996 29-02-2000 31-03-1997 01-09-1998 12-02-1997 15-01-1997 29-04-1998 05-12-1997 31-08-1997 06-10-1998 15-06-1999 20-12-1996 20-04-1997 09-12-1996 26-02-1998 09-12-1996 16-11-1998 30-04-1997 07-05-1997 21-03-1997 21-12-1999
EP 133234	A 20-02-1985	JP 1729820 C JP 4019996 B JP 60028979 A CA 1231947 A DE 3477667 D US 4610987 A	29-01-1993 31-03-1992 14-02-1985 26-01-1988 18-05-1989 09-09-1986
EP 76199	A 06-04-1983	AT 24509 T AU 554959 B AU 8862382 A CA 1193597 A DE 3274860 D DK 420682 A, B, ES 515904 D ES 8400440 A FI 823278 A, B, GB 2108495 A, B GR 78044 A HU 186975 B IE 53858 B IL 66835 A JP 1657677 C JP 3022389 B JP 58065292 A MX 155086 A PT 75602 A, B	15-01-1987 11-09-1986 31-03-1983 17-09-1985 05-02-1987 25-03-1983 16-10-1983 16-01-1984 25-03-1983 18-05-1983 26-09-1984 28-10-1985 29-03-1989 31-05-1988 21-04-1992 26-03-1991 18-04-1983 26-01-1988 01-10-1982

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem. Internationale No
PCT/FR 00/01174

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP 76199	A	US	4472400 A	18-09-1984
		ZA	8206891 A	26-10-1983
US 3865824	A	11-02-1975	AUCUN	
US 3850932	A	26-11-1974	AUCUN	

THIS PAGE BLANK (USPTO)